



⑮ **BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND**



**DEUTSCHES
PATENT- UND
MARKENAMT**

⑫ **Offenlegungsschrift**
⑩ **DE 198 02 239 A 1**

⑤ Int. Cl.⁶:
C 07 D 417/04
C 07 D 413/04
C 07 D 417/14
C 07 D 498/04
C 07 D 513/04
C 07 D 471/04
A 61 K 31/42
A 61 K 31/54
A 61 K 31/535

⑲ Aktenzeichen: 198 02 239.5
⑳ Anmeldetag: 22. 1. 98
㉑ Offenlegungstag: 29. 7. 99

// (C07D 417/04,263:10,279:16)(C07D 413/04,263:10,265:36)(C07D 413/04,263:10,215:38)(C07D 413/04,263:10,239:-95) (C07D 413/04,263:10,265:36)(C07D 513/04,221:00,279:00)(C07D 498/04,221:00,265:00)(C07D 471/04,221:00)

⑦① Anmelder:
Bayer AG, 51373 Leverkusen, DE

⑦② Erfinder:
Bartel, Stephan, Dr., 51465 Bergisch Gladbach, DE;
Guarnieri, Walter, Dr., 53909 Zülpich, DE; Häbich,
Dieter, Dr., 42115 Wuppertal, DE; Raddatz,
Siegfried, Dr., 51065 Köln, DE; Riedl, Bernd, Dr.,
Branford, Conn., US; Rosentreter, Ulrich, Dr., 42349
Wuppertal, DE; Ruppelt, Martin, Dr., 42329
Wuppertal, DE; Stolle, Andreas, Dr., 42115
Wuppertal, DE; Wild, Hanno, Dr., 42113 Wuppertal,
DE; Endermann, Rainer, Dr., 42113 Wuppertal, DE;
Kroll, Hein-Peter, Dr., 42115 Wuppertal, DE

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- ⑤④ Neue mit Bicyclen substituierte Oxazolidinone
⑤⑦ Die vorliegende Erfindung betrifft neue, mit Bicyclen
substituierte Oxazolidinone, Verfahren zu ihrer Herstel-
lung und ihre Verwendung als Arzneimittel, insbesondere
als antibakterielle Arzneimittel.

DE 198 02 239 A 1

DE 198 02 239 A 1

Beschreibung

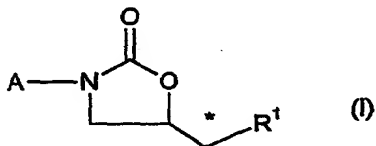
Die vorliegende Erfindung betrifft neue, mit Bicyclen substituierte Oxazolidinone, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel, insbesondere als antibakterielle Arzneimittel.

Aus den Publikationen US 5 254 577, US 4 705 799, EP 311 090, EP 312 000 und C.H. Park et al., J. Med. Chem. 35, 1156 (1992), sind N-Aryloxazolidinone mit antibakterieller Wirkung bekannt. Außerdem sind 3-(Stickstoff-substituierte)phenyl-5-beta-amidomethyloxazolidin-2-one aus der EP 609 905 A1 bekannt.

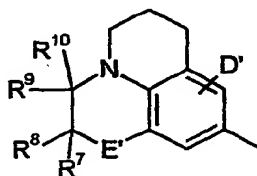
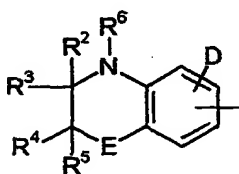
Ferner sind in der EP 609 441 und EP 657 440 Oxazolidinonderivate mit einer Monoaminoxidase-inhibitorischen Wirkung und in der EP 645 376 mit Wirkung als Adhäsionsrezeptor-Antagonisten publiziert.

Weitere Oxazolidinone mit antibakterieller Wirkung wurden bereits in unseren Anmeldungen EP 694 543, EP 693 491, EP 694 544, EP 697 412, EP 738 726, EP 785 197, EP 785 201, EP 785 200, EP 789 025 und EP 789 026 beschrieben.

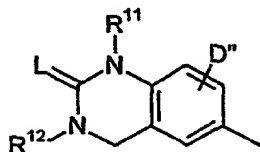
Die vorliegende Erfindung betrifft neue, mit Bicyclen substituierte Oxazolidinone der allgemeinen Formel (I),



in welcher
A für Reste der Formeln



oder



steht,
worin

D, D' und D'' gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Carboxy, Halogen, Cyano, Formyl, Trifluormethyl, Nitro, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy, Alkoxycarbonyl, Alkylthio oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,

E und E' gleich oder verschieden sind und die -CH₂-Gruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder einen Rest der Formel -SO oder -SO₂ bedeuten,

L ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Gruppe der Formel =NR¹³ bedeutet,

worin

R¹³ Wasserstoff, Phenyl, Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, R², R³, R⁴, R⁵, R⁷, R⁸, R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, die gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O substituiert sind, die ihrerseits ein- bis mehrfach durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder Halogen substituiert sein können,

oder

R² und R³, R⁴ und R⁵, R⁷ und R⁸ und/oder R⁹ und R¹⁰ gemeinsam Gruppen der Formel =O, =CH₂ oder =CHR¹⁴ bilden,

worin

R¹⁴ Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach durch Halogen, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R⁶, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff- geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxycarbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder einen Rest der Formel -CO-R¹⁵ bedeuten,

worin

R¹⁵ Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, ein 5- bis 7-gliedriger aromatischer Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das

gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert ist, wobei die unter R¹⁵ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind, R¹ für Azido oder für einen Rest der Formel -OR¹⁶, -O-SO₂-R¹⁷ oder -NR¹⁸R¹⁹ steht,

worin

R¹⁶ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R¹⁷ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,

R¹⁸ und R¹⁹ Wasserstoff bedeuten,

oder

R¹⁸ Wasserstoff bedeutet,

und

R¹⁹ einen Rest der Formel



bedeutet,

worin

Q ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl bedeutet, oder

R²⁰ Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die unter R²⁰ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind,

oder

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy-carbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5-bis 6-gliedrigen Heterocyclus aus der Reihe S, N und/oder O substituiert ist,

oder

R²⁰ einen Rest der Formel -NR²³R²⁴ bedeutet,

worin

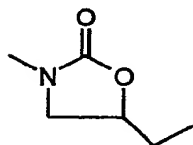
R²³ und R²⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über N gebundenes Morpholin substituiert ist,

R²¹ und R²² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten,

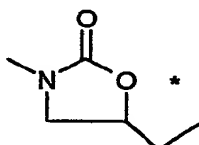
und deren Salze.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in stereoisomeren Formen, die sich entweder wie Bild und Spiegelbild (Enantiomere), oder die sich nicht wie Bild und Spiegelbild (Diastereomere) verhalten, existieren. Die Erfindung betrifft sowohl die Enantiomeren oder Diastereomeren als auch deren jeweilige Mischungen. Die Racemformen lassen sich ebenso wie die Diastereomeren in bekannter Weise in die stereoisomer einheitlichen Bestandteile trennen.

Folgendes Formelschema veranschaulicht die entsprechend gekennzeichneten Schreibweisen für enantiomerenreine und racemische Formen:

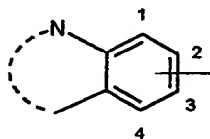


(A) (Racemat)



(B) (Enantiomer)

Im Rahmen der Erfindung kann das Oxazolidinongerüst an den heterocyclischen Rest über folgende Positionen angebunden werden:



Bevorzugt wird das Oxazolidinongerüst in den Positionen 2 und 3 angebunden. Besonders bevorzugt wird das Oxazolidinongerüst in der Position 3 angebunden.

Physiologisch unbedenkliche Salze der neuen, mit Bicyclen substituierten Oxazolidinone können Salze der erfindungsgemäßen Stoffe mit Mineralsäuren, Carbonsäuren oder Sulfonsäuren sein. Besonders bevorzugt sind z. B. Salze mit Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfon-

säure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure oder Benzoesäure.

Als Salze können weiterhin Salze mit üblichen Basen genannt werden, wie beispielsweise Alkalimetallsalze (z. B. Natrium- oder Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z. B. Calcium- oder Magnesiumsalze) oder Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen wie beispielsweise Diethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dihydroabietylamin, 1-Ephenamin oder Methyl-Piperidin.

Heterocyclus steht im Rahmen der Erfindung für einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Ring, der als Heteroatome bis zu 3 Sauerstoff-, Schwefel- und/oder Stickstoffatome enthalten kann. Beispielsweise werden genannt: Pyrrolyl, Imidazolyl, Furyl, Thienyl, Thiazolyl, Oxazolyl, Isothiazolyl, Isoxazolyl, Pyridyl, Pyrimidyl oder Pyrazinyl. Bevorzugt sind Pyrrolyl, Pyridyl, Imidazolyl, Furyl, Thienyl, Isothiazolyl, Thiazolyl, Isoxazolyl und Oxazolyl.

Im weiteren Substitutionsfeld steht Heterocyclus auch für einen 5- bis 6-gliedrigen, gesättigten Ring, der als Heteroatome bis zu 2 Sauerstoff-, Schwefel- und/oder Stickstoffatome enthalten kann. Bevorzugt werden genannt: Imidazolyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Piperazinyl und Morpholinyl.

Cycloalkyl steht im allgemeinen für einen cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit 3 bis 8 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist der Cyclopropyl-, Cyclopentan- und der Cyclohexanring. Beispielsweise seien Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl und Cyclooctyl genannt.

Aryl steht im allgemeinen für einen aromatischen Rest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Arylreste sind Phenyl und Naphthyl.

Acyl steht im Rahmen der Erfindung für einen geradkettigen oder verzweigten Acylrest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Niedrigacylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Bevorzugte Acylreste sind Acetyl und Propionyl.

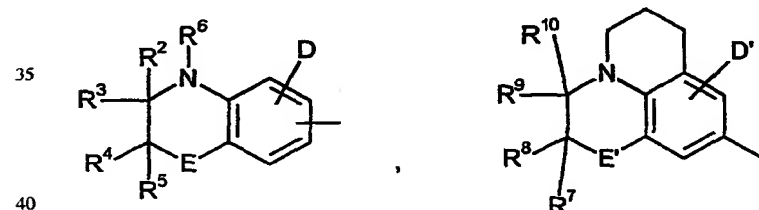
Alkoxy steht im Rahmen der Erfindung für einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxyrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Niedrigalkoxyrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Methoxy, Ethoxy, Propoxy, Isopropoxy, tert.-Butoxy, n-Pentoxy und n-Hexoxy.

Alkoxycarbonyl steht im Rahmen der Erfindung für einen geradkettigen oder verzweigten Alkoxycarbonylrest mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen. Bevorzugt ist ein geradkettiger oder verzweigter Niedrigalkoxycarbonylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen. Beispielsweise seien genannt: Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propoxycarbonyl, Isopropoxycarbonyl, tert.-Butoxycarbonyl, n-Pentoxycarbonyl und n-Hexoxycarbonyl.

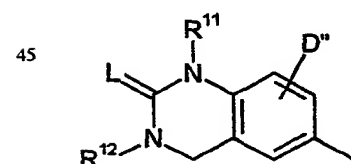
Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I),

in welcher

A für Reste der Formeln



oder



steht,
worin

D, D' und D'' gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Carboxy, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Cyano, Formyl, Trifluormethyl oder Nitro bedeuten,

E und E' gleich oder verschieden sind und die -CH₂-Gruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder einen Rest der Formel -SO oder -SO₂ bedeuten,

L ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Gruppe der Formel =NR¹³ bedeutet,

worin

R¹³ Wasserstoff Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R², R³, R⁴, R⁵, R⁷, R⁸, R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Phenyl oder Naphthyl substituiert ist, die ihrerseits ein- bis mehrfach durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Fluor, Chlor oder Brom substituiert sein können,

oder

R² und R³, R⁴ und R⁵, R⁷ und R⁸ und/oder R⁹ und R¹⁰ gemeinsam Gruppen der Formel =O, =CH₂ oder =CHR¹⁴ bilden,

worin

R¹⁴ Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl oder Furyl bedeutet, wobei die Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach durch Fluor, Chlor, Brom oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoff-

atomen substituiert sind,

R⁶, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy-carbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder einen Rest der Formel -CO-R¹⁵ bedeuten,

worin

R¹⁵ Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl, Furyl, Imidazolyl, Pyridazolyl, Pyrimidyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl oder Naphthyl substituiert ist, wobei die unter R¹⁵ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Nitro, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R¹ für Azido oder für einen Rest der Formel -OR¹⁶, -O-SO₂-R¹⁷ oder -NR¹⁸R¹⁹ steht,

worin

R¹⁶ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R¹⁷ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,

R¹⁸ und R¹⁹ Wasserstoff bedeuten,

oder

R¹⁸ Wasserstoff bedeutet,

und

R¹⁹ einen Rest der Formel



bedeutet,

worin

Q ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl bedeutet, oder

R²⁰ Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cycloheptyl, Cyclobutyl oder Cyclohexyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert sind, oder Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl, Oxazolyl, Furyl, Imidazolyl, Pyridazolyl oder Pyrimidyl bedeutet, wobei die unter R²⁰ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind,

oder

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy-carbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder durch Pyridyl, Thienyl, Furyl oder Pyrimidyl substituiert ist,

oder

R²⁰ einen Rest der Formel -NR²³R²⁴ bedeutet,

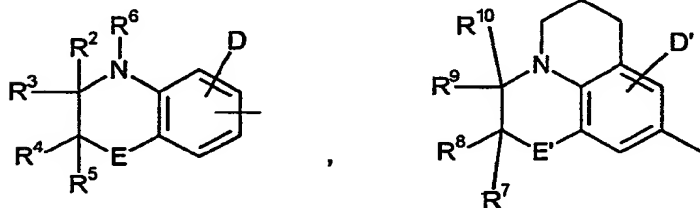
worin

R²³ und R²⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über N-gebundenes Morpholin substituiert ist,

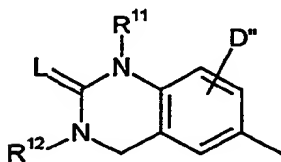
R²¹ und R²² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und deren Salze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welcher A für Reste der Formeln



oder



steht,

worin

D, D' und D'' gleich oder verschieden sind und Wasserstoff bedeuten,

E und E' gleich oder verschieden sind und die -CH₂-Gruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder einen Rest der Formel -SO oder -SO₂ bedeuten,

L ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Gruppe der Formel =NR¹³ bedeutet, worin

- 5 R¹³ Wasserstoff, Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, R², R³, R⁴, R⁵, R⁷, R⁸, R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Phenyl oder Naphthyl substituiert ist, die ihrerseits ein- bis mehrfach durch Methoxy, Fluor oder Chlor substituiert sein können, R² und R³, R⁴ und R⁵, R⁷ und R⁸ und/oder R⁹ und R¹⁰ gemeinsam Gruppen der Formel =O, =CH₂ oder =CHR¹⁴ bilden,

10 worin

R¹⁴ Phenyl oder Pyridyl bedeutet, wobei die Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach durch Fluor, Chlor, oder durch Methoxy substituiert sind,

R⁶, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy-carbonyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder

- 15 einen Rest der Formel -CO-R¹⁵ bedeuten,

worin

R¹⁵ Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl, Furyl, Imidazolyl, Pyridazolyl, Pyrimidyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl oder Naphthyl substituiert ist, wobei die unter R¹⁵ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Nitro, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R¹ für Azido oder für einen Rest der Formel -OR¹⁶, -O-SO₂-R¹⁷ oder -NR¹⁸R¹⁹ steht,

worin

R¹⁶ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

- 25 R¹⁷ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,

R¹⁸ und R¹⁹ Wasserstoff bedeuten,

oder

Wasserstoff bedeutet, und

R¹⁹ einen Rest der Formel

30



- 35 bedeutet,

worin

Q ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl bedeutet, oder

- 40 R²⁰ Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cycloheptyl, Cyclobutyl oder Cyclohexyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert sind, oder

Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl, Oxazolyl, Furyl, Imidazolyl, Pyridazolyl oder Pyrimidyl bedeutet, wobei die unter R²⁰ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind,

oder

- 45 R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy-carbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch Pyridyl, Thienyl, Furyl oder Pyrimidyl substituiert ist,

oder

R²⁰ einen Rest der Formel -NR²³R²⁴ bedeutet,

- 50 worin

R²³ und R²⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über N-gebundenes Morpholin substituiert ist,

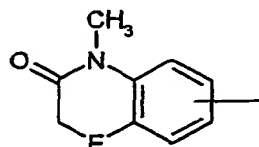
R²¹ und R²² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

- 55 und deren Salze.

Ganz besonders bevorzugt sind erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I), in welcher

A für einen Rest der Formel

60



65

steht, worin

E ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

DE 198 02 239 A 1

R¹ für Azido oder für einen Rest der Formel -OR¹⁶, -O-SO₂-R¹⁷ oder -NR¹⁸R¹⁹ steht,
worin

R¹⁶ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R¹⁷ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,

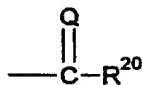
R¹⁸ und R¹⁹ Wasserstoff bedeuten,

oder

R¹⁸ Wasserstoff bedeutet,

und

R¹⁹ einen Rest der Formel



bedeutet,

worin

Q ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl bedeutet, oder

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet,

oder

R²⁰ einen Rest der Formel -NR²³R²⁴ bedeutet,

worin

R²³ und R²⁴ Wasserstoff bedeutet,

und deren Salze.

Außerdem wurde ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gefunden, dadurch gekennzeichnet, daß man

[A] Verbindungen der allgemeinen Formel (II),

A-NO₂ (II)

in welcher

A die oben angegebene Bedeutung hat,

zunächst durch eine Reduktion in die Verbindungen der allgemeinen Formel (III),

A-NH₂ (III)

in welcher

A die oben angegebene Bedeutung hat,

überführt,

in einem nächsten Schritt mit Chlorameisensäurebenzylester die Verbindungen der allgemeinen Formel (IV),

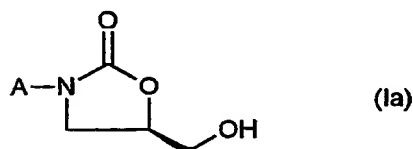
A-NH-CO₂-CH₂-C₆H₅ (IV)

in welcher

A die oben angegebene Bedeutung hat,

herstellt,

und abschließend mit Basen in inerten Lösemitteln und nachfolgender Umsetzung mit (R)-(-)-Glycidylbutyrat die Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia),



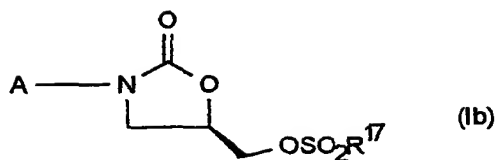
in welcher

A die oben angegebene Bedeutung hat,

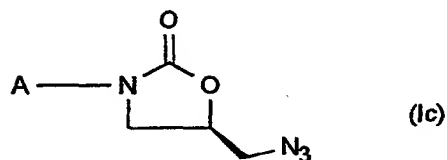
herstellt,

und

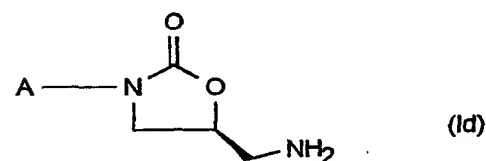
[B] diese durch Umsetzung mit (C₁-C₄)-Alkyl- oder Phenylsulfonsäurechloriden in inerten Lösemitteln und in Anwesenheit einer Base in die entsprechenden Verbindungen der allgemeinen Formel (Ib),



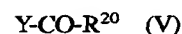
10 in welcher
A und R¹⁷ die oben angegebene Bedeutung haben,
überführt,
anschließend mit Natriumazid in inerten Lösemitteln die Azide der allgemeinen Formel (Ic),



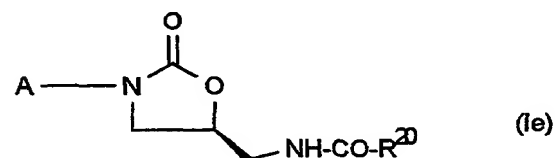
20 in welcher
A die oben angegebene Bedeutung hat,
herstellt,
in einem weiteren Schritt durch Umsetzung mit (C₁-C₄-O)₃-P oder Ph₃P, vorzugsweise (CH₃O)₃P, in inerten Löse-
mitteln und mit Säuren oder durch katalytische Hydrierung in die Amine der allgemeinen Formel (Id),



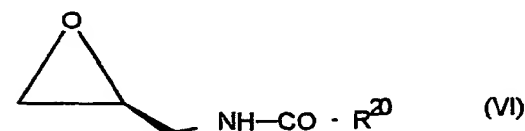
35 in welcher
A die oben angegebene Bedeutung hat,
überführt,
und durch Umsetzung mit Acetanhydrid, Acetylchlorid oder anderen Acylierungsmitteln der allgemeinen Formel
(V),



45 in welcher
R²⁰ die oben angegebene Bedeutung hat,
und
Y für Halogen, vorzugsweise für Chlor oder für den Rest -OCOR²⁰ steht,
in Gegenwart einer Base in inerten Lösemitteln die Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie),



55 in welcher
A und R²⁰ die oben angegebene Bedeutung haben,
herstellt,
oder
[C] im Fall R¹ = -NH-CO-R²⁰
60 Verbindungen der allgemeinen Formel (III) direkt mit enantiomerenreinen Verbindungen der allgemeinen Formel
(VI),



in welcher

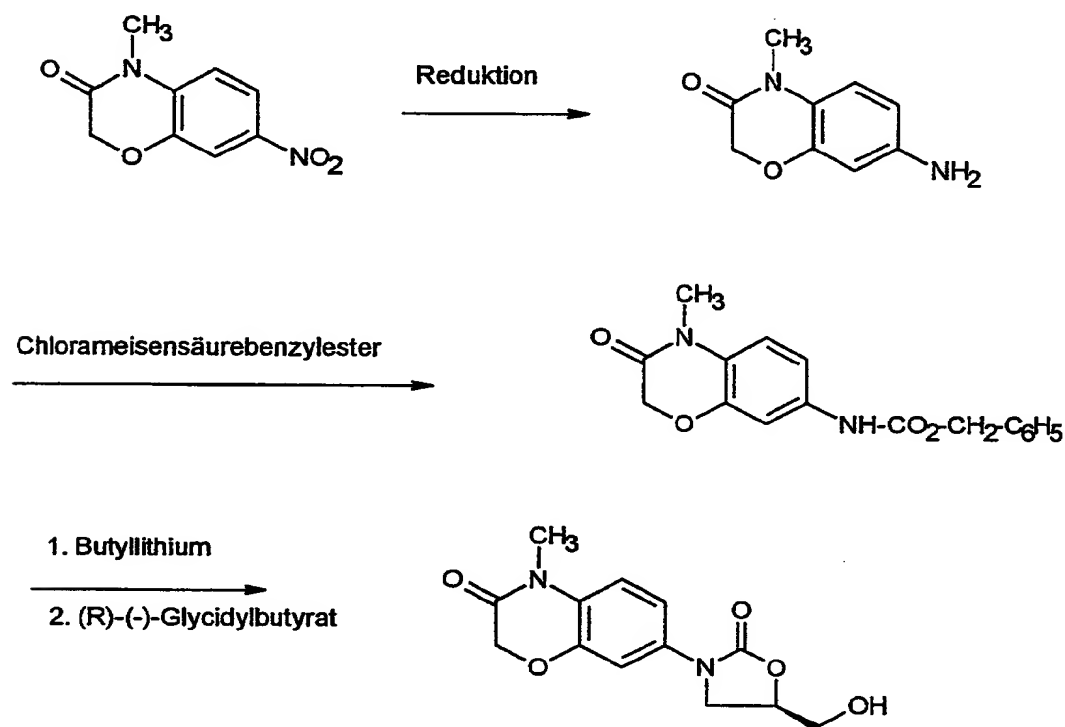
R^{20} die oben angegebene Bedeutung hat,

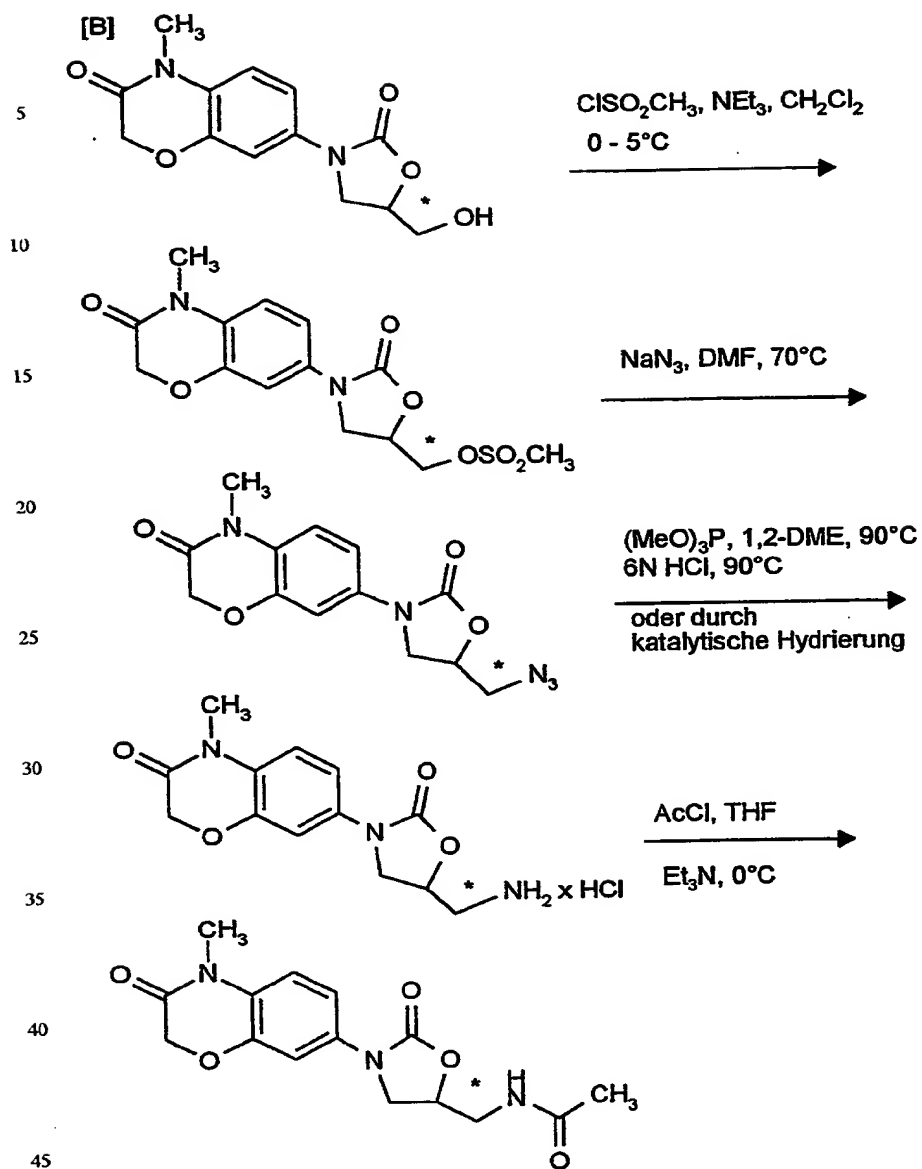
in inerten Lösemitteln und in Anwesenheit eines Hilfsmittels zu enantiomerenreinen Verbindungen der allgemeinen Formel (Ie) umsetzt

und im Fall der S-Oxide eine Oxidation mit m-Chlorperbenzoesäure anschließt und gegebenenfalls im Fall R^6 , R^{11} und/oder $R^{12} \neq H$ eine Akylierung nach üblichen Methoden durchführt.

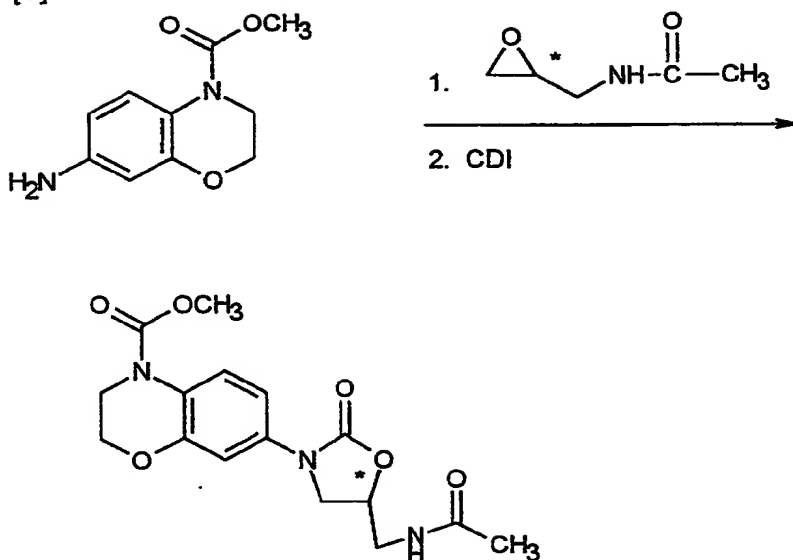
Die erfindungsgemäßen Verfahren können durch folgende Formelschemata beispielhaft erläutert werden:

[A]





[C]



Bevorzugt werden die Reduktionen mit Hydriden wie komplexen Borhydriden oder Aluminiumhydriden sowie Boranen durchgeführt. Besonders bevorzugt werden hierbei Natriumborhydrid, Lithiumborhydrid, Natriumcyanoborhydrid, Lithiumaluminiumhydrid, Natrium-bis-(2-methoxyethoxy)aluminiumhydrid (Red-Al) oder Boran-Tetrahydrofuran eingesetzt.

Die Reduktion erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -50°C bis zum jeweiligen Siedepunkt des Lösemittels, bevorzugt von -20°C bis $+90^{\circ}\text{C}$.

Die Reduktionen können im allgemeinen durch Wasserstoff in Wasser oder in inerten organischen Lösemitteln wie Alkoholen, Ethern oder Halogenkohlenwasserstoffen oder deren Gemischen mit Katalysatoren wie Raney-Nickel, Palladium, Palladium auf Tierkohle oder Platin oder mit Hydriden oder Boranen in inerten Lösemitteln, gegebenenfalls in Anwesenheit eines Katalysators, durchgeführt werden.

Bevorzugt wird die Reaktion mit Hydriden wie komplexen Borhydriden oder Aluminiumhydriden durchgeführt. Besonders bevorzugt werden hierbei Natriumborhydrid, Lithiumaluminiumhydrid oder Natriumcyanoborhydrid eingesetzt.

Als Lösemittel eignen sich hierbei alle inerten organischen Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol oder Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether oder Amide wie Hexamethylphosphorsäuretriamid oder Dimethylformamid oder Essigsäure. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden. Besonders bevorzugt ist Methanol.

Die Umsetzung mit Chlorameisensäurebenzylester erfolgt in einem der oben aufgeführten Ether, vorzugsweise in Tetrahydrofuran.

Als Basen eignen sich im allgemeinen Natriumhydrogencarbonat, Natriummethanolat, Hydrazinhydrat, Kaliumcarbonat oder Caesiumcarbonat. Bevorzugt ist Natriumhydrogencarbonat.

Die Base wird in einer Menge von 1 mol bis 10 mol, bevorzugt von 1 mol bis 3 mol, bezogen auf 1 mol der Verbindungen der allgemeinen Formel (III), eingesetzt.

Die Umsetzung erfolgt im allgemeinen in einem Temperaturbereich von -30°C bis $+30^{\circ}\text{C}$, vorzugsweise bei 0°C .

Die Cyclisierung zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) erfolgt im allgemeinen in einem der oben aufgeführten Ether, vorzugsweise in Tetrahydrofuran.

Als Basen eignen sich für diesen Schritt im allgemeinen Lithiumalkylverbindungen oder Lithium-N-silylamide, wie beispielsweise n-Butyllithium, Lithiumdiisopropylamid oder Lithium-bis(trimethylsilyl)amid, vorzugsweise Lithium-bis(trimethylsilyl)amid oder n-Butyllithium.

Die Base wird in einer Menge von 1 mol bis 10 mol, bevorzugt von 1 mol bis 3 mol, bezogen auf 1 mol der Verbindungen der allgemeinen Formel (IV), eingesetzt.

Im allgemeinen wird in einem Temperaturbereich von -78°C bis -50°C , vorzugsweise bei -78°C gearbeitet.

Alle Umsetzungen werden im allgemeinen bei normalem, erhöhtem oder bei erniedrigtem Druck durchgeführt (z. B. 0,5 bis 5 bar). Im allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

Als Lösemittel für das Verfahren [B] eignen sich die üblichen Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Alkohole wie Methanol, Ethanol, Propanol oder Isopropanol oder Ether wie Diethylether, Dioxan, 1,2-Dimethoxyethan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder tert-Butylmethylether oder Ketone wie Aceton oder Butanon, oder Amine wie Dimethylformamid oder Hexamethylphosphorsäuretriamid, oder Kohlenwasserstoffe wie Hexan, Benzol, Dichlorbenzol, Xylol oder Toluol oder Dimethylsulfoxid, Acetonitril, Essigester oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform oder Tetrachlorkohlenstoff oder Pyridin, Picolin oder N-Methylpiperidin. Ebenso können Gemische der genannten Lösemittel verwendet werden.

Als Basen eignen sich in Abhängigkeit von den einzelnen Verfahrensschritten für das Verfahren [B] die üblichen anorganischen oder organischen Basen. Hierzu gehören bevorzugt Alkalihydroxide wie beispielsweise Natrium- oder Kaliumhydroxid oder Alkalicarbonate wie Natrium- oder Kaliumcarbonat oder Alkalialkoholate wie beispielsweise Na-

trium- oder Kaliummethanolat oder Natrium- oder Kaliummethanolat oder organische Amine wie Ethyldiisopropylamin, Triethylamin, Picolin, Pyridine oder N-Methylpiperidin, oder Amide wie Natriumamid oder Lithiumdiisopropylamid oder Lithium-N-silylalkylamide, wie beispielsweise Lithium-N-(bis)triphenylsilylamid oder Lithiumalkyle wie n-Butyllithium.

5 Alle Umsetzungen werden im allgemeinen bei normalem, erhöhtem oder bei erniedrigtem Druck durchgeführt (z. B. 0,5 bis 5 bar). Im allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

Als Lösemittel für das Verfahren [C] eignen sich die üblichen Lösemittel. Bevorzugt sind Dichlormethan und Chloroform für die Umsetzung mit dem Epoxid und THF für den Ringschluß mit Carbonyldiimidazol (CDI).

10 Im allgemeinen wird in einem Temperaturbereich von -78°C bis $+50^{\circ}\text{C}$, vorzugsweise bei Raumtemperatur, gearbeitet. Beim Ringschluß mit CDI liegt die Reaktionstemperatur zwischen Raumtemperatur und dem Siedepunkt des Tetrahydrofurans.

Alle Umsetzungen werden im allgemeinen bei normalem, erhöhtem oder bei erniedrigtem Druck durchgeführt (z. B. 0,5 bis 5 bar). Im allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

15 Die Oxidation erfolgt im allgemeinen in einem der oben aufgeführten Lösemittel, vorzugsweise in Methylenchlorid mit Oxidationsmitteln wie beispielsweise Metachlorperbenzoesäure, Wasserstoffperoxid oder Peressigsäure, vorzugsweise mit Magnesiummonoperoxyphthalinsalz in einem Temperaturbereich von 0°C bis 80°C , bevorzugt von 0°C bis 40°C .

20 Als Lösemittel für die Alkylierung eignen sich übliche organische Lösemittel, die sich unter den Reaktionsbedingungen nicht verändern. Hierzu gehören bevorzugt Ether wie Diethylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen oder Halogenkohlenwasserstoffe wie Dichlormethan, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Dichlorethylen, Trichlorethylen oder Chlorbenzol oder Essigester oder Triethylamin, Pyridin, Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Acetonitril, Aceton oder Nitromethan. Ebenso ist es möglich, Gemische der genannten Lösemittel zu verwenden. Bevorzugt sind Dichlormethan, Dimethylsulfoxid und Dimethylformamid.

25 Die Alkylierung wird in den oben aufgeführten Lösemitteln bei Temperaturen von 0°C bis $+150^{\circ}\text{C}$, vorzugsweise bei Raumtemperatur bis $+100^{\circ}\text{C}$, bei Normaldruck durchgeführt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (H) sind in Abhängigkeit von der Definition des Substituenten A an sich bekannt oder können in Analogie zu literaturbekannten Verfahren [vgl. D. R. Shridhar et al. SYNTHESIS 1982, 986-987] hergestellt werden, wobei im Fall, daß das unter A aufgeführte heterocyclische Ringsystem eine freie N-Funktion trägt, diese zunächst nach der oben beschriebenen Alkylierungsmethode alkyliert wird.

30 Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (III) und (IV) sind teilweise bekannt oder neu und können dann beispielsweise wie oben beschrieben hergestellt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (V) sind an sich bekannt oder nach publizierten Verfahren herstellbar.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (VI) sind an sich bekannt oder nach üblichen Methoden herstellbar.

35 Die Verbindungen der allgemeinen Formeln (Ia)-(Ie) sind neu und können wie oben beschrieben hergestellt werden.

Die MHK-Werte wurden mit Hilfe der Mikrodilutionsmethode in BH-Medium bestimmt. Jede Prüfsubstanz wurde im Nähmedium gelöst. In der Mikrotiterplatte wurde durch serielle Verdünnung eine Konzentrationsreihe der Prüfsubstanzen angelegt. Zur Inokulation wurden Übernachtskulturen der Erreger verwandt, die zuvor im Nähmedium 1 : 250 verdünnt wurden. Zu $100\text{ }\mu\text{l}$ der verdünnten, wirkstoffhaltigen Nährlösungen wurden je $100\text{ }\mu\text{l}$ Inokulationslösung gegeben.

40 Die Mikrotiterplatten wurden bei 37°C bebrütet und nach ca. 20 Stunden oder nach 3 bis 5 Tagen abgelesen. Der MHK-Wert ($\mu\text{g/ml}$) gibt die niedrigste Wirkstoffkonzentration an, bei der kein Wachstum zu erkennen war.

45

50

55

60

65

MHK-Werte ($\mu\text{g/ml}$)

Bsp.-Nr.	S. aureus 133	M. smegmatis DSM 43465	S. pneumoniae SP 665
1	4	2	2
9	2	1	1
25	4	2	1
41	4	2	2
42	4	8	2
45	4	2	4
47	4	2	2
51	8	16	32
75	2	1	1
81	8	4	4
110	2	2	2
115	8	4	8
121	1	1	2
128	8	8	8
136	4	16	32
148	8	8	>32
161	4	2	4
170	4	-	16
171	2	-	8

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formeln (I), (Ia), (Ib), (Ic), (Id) und (Ie) weisen bei geringer Toxizität ein breites antibakterielles Spektrum, speziell gegen gram-positive Keime und einige gram-negative Bakterien sowie Mycobakterien, Corynebakterien, Haemophilus influenzae und anaerobe Keime auf. Diese Eigenschaften ermöglichen ihre Verwendung als chemotherapeutische Wirkstoffe in der Human- und Tiermedizin.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind gegen ein breites Spektrum von Mikroorganismen wirksam, das heißt sie haben eine breite antimikrobielle Wirkung. Mit ihrer Hilfe können gram-positive Keime, gram-negative Bakterien und bakterienähnliche Mikroorganismen wie Mycoplasmen bekämpft sowie die durch diese Erreger hervorgerufenen Erkrankungen verhindert, gebessert und/oder geheilt werden.

Besonders wirksam sind die erfindungsgemäßen Verbindungen gegen Bakterien und bakterienähnliche Mikroorganismen. Sie sind daher besonders gut zur Prophylaxe und Chemotherapie von lokalen und systemischen Infektionen in der Human- und Tiermedizin geeignet, die durch solche Erreger hervorgerufen werden.

Zur vorliegenden Erfindung gehören pharmazeutische Zubereitungen, die neben nichttoxischen, inerten, pharmazeutisch geeigneten Trägerstoffen eine oder mehrere erfindungsgemäße Verbindungen enthalten, oder die aus einem oder mehreren erfindungsgemäßen Wirkstoffen bestehen, sowie Verfahren zur Herstellung dieser Zubereitungen.

Der oder die Wirkstoffe können gegebenenfalls in einem oder mehreren der oben angegebenen Trägerstoffe auch in mikroverkapselter Form vorliegen.

Die therapeutisch wirksamen Verbindungen sollen in den oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen vorzugsweise in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 99,5, vorzugsweise von etwa 0,5 bis 95 Gew.-% der Gesamtmischung, vorhanden sein.

Die oben aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungen können außer den erfindungsgemäßen Verbindungen auch weitere pharmazeutische Wirkstoffe enthalten.

Im allgemeinen hat es sich sowohl in der Human- als auch in der Veterinärmedizin als vorteilhaft erwiesen, den oder die erfindungsgemäßen Wirkstoffe in Gesamtmengen von etwa 0,5 bis etwa 500, vorzugsweise 5 bis 100 mg/kg Körper-

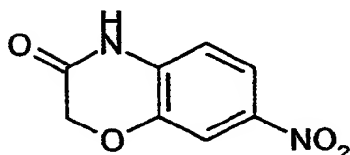
gewicht je 24 Stunden, gegebenenfalls in Form mehrerer Einzelgaben, zur Erzielung der gewünschten Ergebnisse zu verabreichen. Eine Einzelgabe enthält den oder die erfindungsgemäßen Wirkstoffe vorzugsweise in Mengen von etwa 1 bis etwa 80, insbesondere 3 bis 30 mg/kg, Körpergewicht.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können zum Zweck der Erweiterung des Wirkungsspektrums und um eine Wirkungssteigerung zu erreichen, auch mit anderen Antibiotika kombiniert werden.

Ausgangsverbindungen

Beispiel 1A

7-Nitro-2H-1,4-benzoxazin-3-on

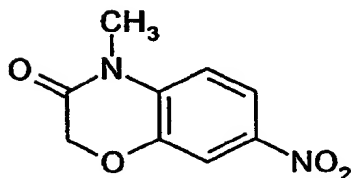


Die Substanz ist literaturbekannt und wurde nach 2 Vorschriften hergestellt:

1. nach D. R. Shridhar et al. OPPI 14 (3)1982, 195 – 7 aus 2-Amino-5-nitrophenol (käuflich bei FLUKA), Chlressigsäurechlorid und Natriumhydrogencarbonat in Isobutylmethylketon und Wasser
- oder
2. nach D. R. Shridhar et al. SYNTHESIS 1982, 986 – 7 aus käuflichem 2-Amino-5-nitrophenol und Bromessigsäurethylester in DMF mit Kaliumfluorid gelbe Kristalle, Fp > 225° C (Zcrs.)

Beispiel 2A

4-Methyl-7-nitro-2H-1,4-benzoxazin-3-on



0,1 g (0,515 mmol) der Verbindung 1A werden unter Argonathinosphäre in 2 ml DMF gelöst, mit 75 mg (0,515 mmol) wasserfreiem K_2CO_3 versetzt, auf 0°C abgekühlt und tropfenweise unter Rühren mit 0,32 ml Methyljodid ($d = 2,28$) versetzt.

Man läßt noch 2 h bei RT nachrühren und gießt dann auf Eis. Der Niederschlag wird abfiltriert, mit wenig Wasser gewaschen und i. V. getrocknet.

gelbliche Kristalle,

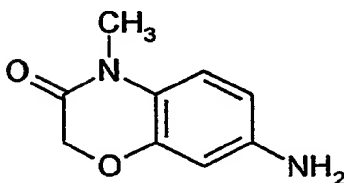
Fp: 198°C

R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/3) = 0,89

Ausbeute: 90 mg (84,3% d. Th.)

Beispiel 3A

4-Methyl-7-amino-2H-1,4-benzoxazin-3-on

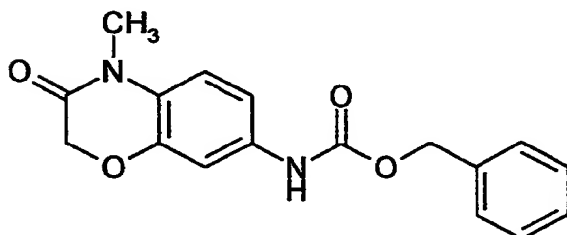


1 g (4,8 mol) der Verbindung 2A wird in 30 ml THF abs. gelöst, mit 100 mg Pd-C, 10%ig, suspendiert in wenig Methanol p. a., versetzt und bei 5 bar 6 h lang hydriert. Der Katalysator wird abfiltriert, die Lösung i. V. zur Trockne eingedampft und i. V. getrocknet.

fbl. Kristalle,
 Fp: 155°C
 R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,55
 Ausbeute: 0,82 g (96% d. Th.)

Beispiel 4A

4-Methyl-7-benzyloxycarbonylamino-2H-1,4-benzoxazin-3-on

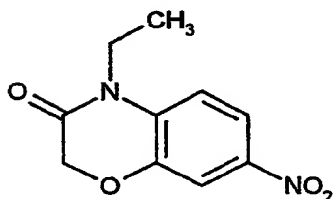


2 g (11,2 mmol) der Verbindung 3A werden in 25 ml THF, 25 ml Wasser und 25 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung gelöst, auf 0°C abgekühlt und tropfenweise mit 3,88 g (22,4 mmol) Chlorameisensäurebenzylester versetzt. Anschließend läßt man noch vier Stunden bei RT nachrühren. Man extrahiert die Reaktionslösung mehrfach mit Chloroform, trocknet die organische Phase, dampft sie i. V. zur Trockne ein und rekristallisiert den Rückstand aus 2-Propanol.

fbl. Kristalle,
 Fp: 163°C
 R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,35
 Ausbeute: 2,56 g (73% d. Th.)

Beispiel 5A

4-Ethyl-7-nitro-2H-1,4-benzoxazin-3-on

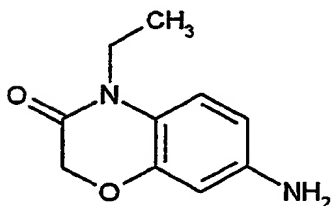


Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 2A aus 2 g (10,3 mmol) der Verbindung des Beispiels 1A, 1,57 g (10,3 mmol) DBU und 2,4 g (15,45 mmol) Ethyliodid in 50 ml DMF hergestellt.

gelbe Kristalle (rekrist. aus 2-Propanol),
 Fp: 116°C
 R_f (Toluol/Ethanol=10/1)=0,52
 Ausbeute: 1.34 g (59% d.Th.)

Beispiel 6A

4-Ethyl-7-amino-2H-1,4-benzoxazin-3-on



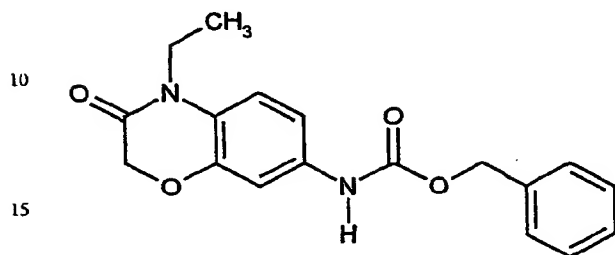
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 3A aus 10,57 g (48 mmol) der Verbindung aus Beispiel 5A in 170 ml THF (hydriert mit 3 bar Wasserstoff und Pd-C 10%ig als Katalysator) bei 60°C hergestellt.

fbl. Kristalle,
 Fp: 135°C

R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,28

Beispiel 7A

4-Ethyl-7-benzyloxycarbonylamino-2H-1,4-benzoxazin-3-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 4A aus 0,7 g (3,6 mmol) der Verbindung aus Beispiel 6A in THF und gesättigter NaHCO_3 -Lösung mit 1,25 g (7,2 mmol) Chlorameisensäurebenzylester hergestellt.

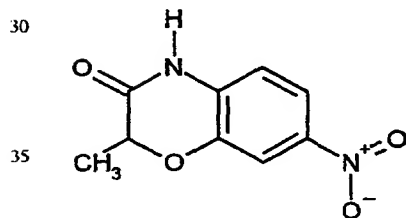
tbl. Kristalle

R_f (Toluol/Ethanol=10/1)=0,3

Ausbeute: 0,68 g (58% d.Th.)

Beispiel 8A

2-Methyl-7-nitro-2H-1,4-benzoxazin-3-on



100 g (0,64 mol) 5-Nitro-2-aminophenol wurden in 480 ml p.a. DMF gelöst, mit 96,9 g (1,67 mol) Kaliumhydroxid versetzt und auf 50–60°C erwärmt. Hierzu läßt man unter Rühren 115,8 g (0,64 mol) α -Brompropionsäureethylester tropfen. Man läßt die Temperatur nach der Zugabe noch 6 h bei 50–60°C, über Nacht bei RT und fällt das Produkt mit Eiswasser. Der gelbe Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und getrocknet.

gelbe Kristalle,

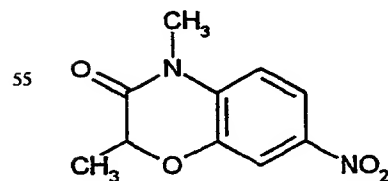
Fp: 215–6°C (Zers.)

R_f (Toluol/Ethanol 10/1)= 0,63

Ausbeute, roh: 130° (96,2%)

Beispiel 9A

2,4-Dimethyl-7-nitro-2H-1,4-benzoxazin-3-on



100 g (0,48 mol) der Verbindung aus Beispiel 8A werden in 2,31 DMF gelöst, mit 72,9 g (0,48 mol) DBU versetzt und 1 h bei 50°C gerührt. Hierzu läßt man 102 g (0,72 mol) Methyljodid tropfen und rührt anschließend über Nacht bei 100°C. Nach dem Erkalten dampft man das Lösungsmittel im Vakuum weitgehend ab, filtriert den gelben Niederschlag und wäscht ihn mit Benzyl-isopropyl-ether nach. Die Rekristallisation erfolgt aus 2-Propanol.

gelbe Kristalle,

Fp: 181°C

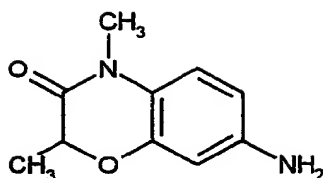
R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,35

Ausbeute (nach Rekristallisation): 78 g (73,1% d.Th.)

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 10A

2,4-Dimethyl-7-amino-2H-1,4-benzoxazin-3-on



62,5 g (0,3 mol) der Verbindung aus Beispiel 9A werden in 2,5 l abs. THF gelöst, mit 4,6 g Pd-C, 10%ig versetzt und über Nacht bei 60°C bei 1–3 bar Wasserstoff hydriert (im 3 l-Autoklaven). Anschließend wird der Katalysator abfiltriert und das Filtrat zur Trockene eingedampft.

fbf. Kristalle

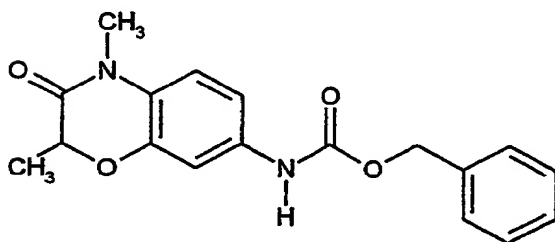
Fp: 132°C

R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,2

Ausbeute: 51 g (94,4% d.Th.)

Beispiel 11A

2,4-Dimethyl-7-benzyloxycarbonylamino-2H-1,4-benzoxazin-3-on



52 g (0,27 mol) des Amins aus Beispiel 10A werden in 546 ml THF gelöst und mit 650 ml Wasser und 650 ml gesättigter NaHCO₃-Lösung versetzt. Hierzu tropft man unter Rühren bei 0°C 100,8 g (0,58 mol) Chlorameisensäurebenzylester. Anschließend läßt man noch 4h bei RT nachrühren. Es wird 4x mit 500 ml Chloroform extrahiert, über MgSO₄ getrocknet und i.V. eingeeengt. Rekristallisation aus 2-Propanol.

fbf. Kristalle,

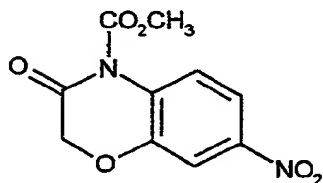
Fp: 120°C

R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,4

Ausbeute: 46 g (52,2% d.Th.)

Beispiel 12A

4-Methoxycarbonyl-7-nitro-2H-1,4-benzoxazin-3-on



1 g (5,15 mmol) der Verbindung 1A und 5,15 ml (5,15 mmol) Bis-(trimethylsilyl)-lithiumamid (LiHMDS) werden in 25 ml abs. THF gelöst und bei 0°C unter Rühren tropfenweise mit 0,6 ml (1 molar in Hexan) (7,65 mmol) Chlorameisensäuremethylester (stark exotherm) versetzt. Danach rührt man noch 3 Stunden bei RT. Anschließend wird das Lösungsmittel i.V. abdestilliert und der Rückstand aus 2-Propanol rekristallisiert.

gelbl. Kristalle,

Fp: 190°C

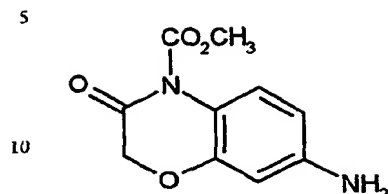
R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,11

Ausbeute: 0,89 g (68,5% d.Th.)

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 13A

4-Methoxycarbonyl-7-amino-2H-1,4-benzoxazin-3-on



15 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 3A aus 13 g (51,5 mmol) der Nitroverbindung aus Beispiel 12A und 2 g Pd-C, 10%ig, in 400 ml abs. THF bei 60°C und 3 bar Wasserstoff (dreimal Wasserstoff nachpres-

sen, Dauer insgesamt 18 Stunden) hergestellt.

fbl. Kristalle,

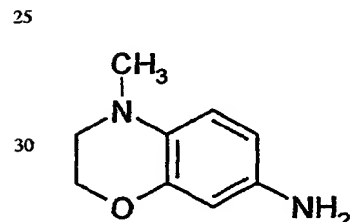
Fp: 180°C

R_f (Dichlormethan/Methanol= 15/1)= 0,69

20 Ausbeute: 8,9 g (77,8% d.Th.)

Beispiel 14A

4-Methyl-7-amino-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin



35 4,8 g (27 mmol) der Verbindung des Beispiels 3A werden unter Argonatmosphäre in 50 ml abs. THF gelöst, auf 5–10°C abgekühlt und unter Rühren tropfenweise mit 27 ml (94 mmol \approx 3,5 Äquivalenten) Red-Al (Lösung von Natrium-bis-(2-methoxyethoxy)-aluminiumhydrid in Toluol, $[(CH_3OCH_2CH_2O)_2AlH_2]Na$) in 75 ml THF tropfenweise versetzt. Dabei tritt eine starke Gasentwicklung auf. Man läßt über Nacht bei RT nachrühren, zersetzt dann überschüssiges Red-Al durch vorsichtige Zugabe von Eiswasser, filtriert den ausgefallenen Niederschlag ab und dampft das Filtrat i. V. zur Trockene ein. Der Rückstand wird säulenchromatographisch getrennt, Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/

Methanol= 9/1.

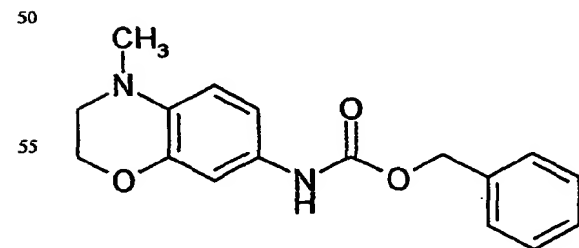
fbl. Öl

R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,48

Ausbeute: 2,22 g (50,1% d.Th.)

Beispiel 15A

4-Methyl-7-benzyloxycarbonylamino-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 4A aus 2,22 g (13,5 mmol) des Amins aus Beispiels 14A, und 2,53 g (14,8 mmol \approx Äquivalenten) Chlorameisensäurebenzylester in Dioxan hergestellt.

leicht gelbliches Öl

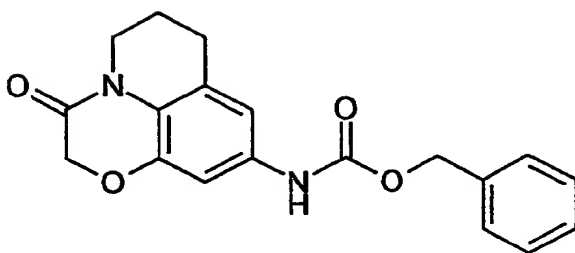
R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/3)=0,92

65 Ausbeute: 4,8 g (roh).

Nach erneuter Säulenchromatographie (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/1) beträgt die Ausbeute: 2,6 g (65,2% d.Th.)

Beispiel 16A

9-Benzyloxycarbonyl-6,7-dihydro-5H-pyrido[1,2,3-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 4A aus 10 g (0,049 mol) 9-Amino-6,7-dihydro-5H-pyrido-[1,2,3,-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on, 50 ml Dioxan, 100 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und 9,2 g (0,054 mol) Chlorameisensäure-benzylester hergestellt.

fbf. Kristalle,

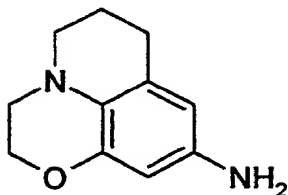
Fp: 165-7°C

R_f (Dichlormetan/ Methanol= 100/2)= 0,39

Ausbeute: 13 g (78,5% d.Th.)

Beispiel 17A

9-Amino-6,7-dihydro-5H-pyrido[1,2,3,-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 14A aus 3 g (0,0147 mol) der Verbindung 9-Amino-6,7-dihydro-5H-pyrido-[1,2,3,-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on und 20,55 ml (5,25 mmol) Red-Al in THF hergestellt.

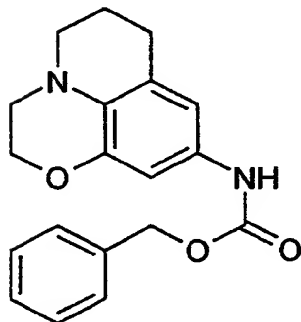
fbf. Öl

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/7)= 0,3

Ausbeute: 750 mg (26,9% d.Th.)

Beispiel 18A

9-Benzyloxycarbonylamino-6,7-dihydro-5H-pyrido[1,2,3,-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin



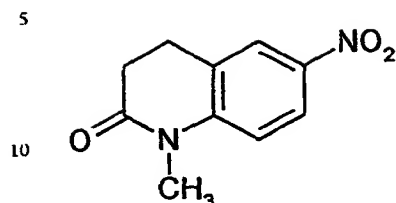
Die Titelverbindung wird in Analogie zu Beispiel 4A aus 0,4 g (2,11 mmol) des Amins aus Beispiel 17A, 0,4 g (2,332 mmol) Chlorameisensäurebenzylester, 2,5 ml Dioxan und 4 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung hergestellt. Die chromatographische Trennung erfolgt in Dichlormethan/Methanol= 100/1.

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/7)= 0,83

Ausbeute: 600 mg (87,8% d.Th.)

Beispiel 19A

1-Methyl-6-nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on

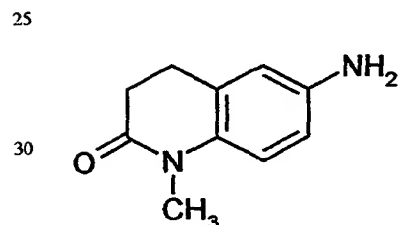


15 50 g (0,266 mol) 6-Nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on werden unter Argonatmosphäre in 500 ml Dimethoxyethan gelöst, unter Rühren zunächst mit 36,7 g (0,266 mol) Kaliumcarbonat und anschließend mit 33,1 ml ($d = 2,28$, 0,532 mol) Methyljodid versetzt und zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten fällt man die Hauptmenge mit Wasser (26 g), extrahiert die wäßrige Phase dreimal mit Essigester, trocknet die organische Phase mit Natriumsulfat, dampft i. V. zur Trockene ein und trocknet im Hochvakuum (22 g).

20 gelbliche Kristalle
Ausbeute: 48 g (97,5% d.Th.)

Beispiel 20A

1-Methyl-6-amino-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on

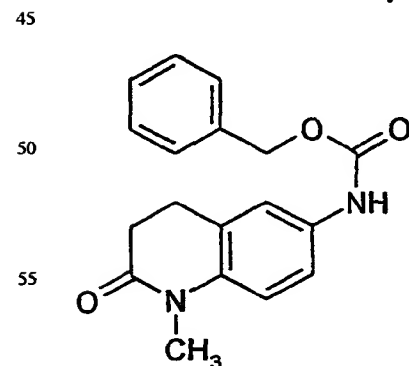


35 50 g (0,242 mol) der Verbindung aus Beispiel 19A werden in 200 ml Methanol und 200 ml DMF gelöst, mit 2 g Katalysator (Pd-C, 5%ig) versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur bei 3 bar mit Wasserstoff hydriert. Nach dem Abfiltrieren des Katalysators wird das Filtrat i. V. auf ein kleines Volumen eingeeengt und der Rückstand säulenchromatographisch getrennt (Kieselgel 60, Petrolether/Essigester= 10/1)

40 fbl. Kristalle
Ausbeute: 29 g (68,0% d.Th.)

Beispiel 21A

1-Methyl-6-benzyloxycarbonylamino-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on



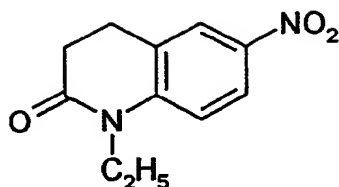
60 29 g (0,164 mol) des Amins aus Beispiel 20A werden in 300 ml abs. Dichlormethan gelöst, mit 26,2 ml (0,189 mol) Triethylamin versetzt, auf 0°C abgekühlt und unter Rühren tropfenweise mit 29,5 ml (0,173 mol) Chlorameisensäurebenzylester versetzt. Man läßt über Nacht bei Raumtemperatur nachrühren, dampft i. V. das Lösemittel weitgehend ab und fällt das Produkt durch Zugabe von Wasser. Es wird abfiltriert, getrocknet (30 g, roh) und säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel 60, Laufmittel:

65 Petrolether/Essigester= 1/1).
fbl. Kristalle
Ausbeute: 6 g (11,7% d.Th.)

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 22A

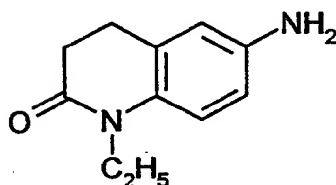
1-Ethyl-6-nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 19A aus 50 g (0,266 mol) 6-Nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on, 36,7 g (0,266 mol) Kaliumcarbonat und 39,7 ml (0,532 mmol) Ethylbromid hergestellt.
gelbliche Kristalle
Ausbeute: 49 g (83,6% d.Th.)

Beispiel 23A

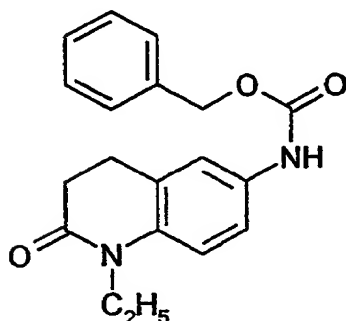
1-Ethyl-6-amino-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 20A aus 29 g (0,132 mol) der Nitroverbindung aus Beispiel 25A und 2 g Katalysator, Pd-C, 5%ig, hergestellt.
fbl. Produkt
Ausbeute, roh: 35 g (>100% d.Th.)

Beispiel 24A

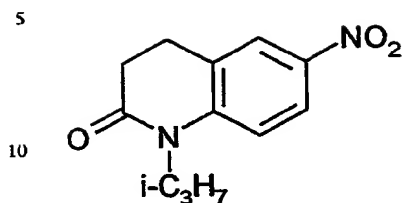
1-Ethyl-6-benzyloxycarbonylamino-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 21A aus 50 g (0,263 mol) des Amins aus Beispiel 26A, 12,6 g (0,526 mol) Natriumhydrid und 123 ml (0,867 mol) Chlorameisensäurebenzylester in 500 ml Dimethoxyethan und anschließender Neutralisation mit 1N Salzsäure hergestellt.
fbl. Produkt
Ausbeute: 66 g (77,4% d.Th.)

Beispiel 25A

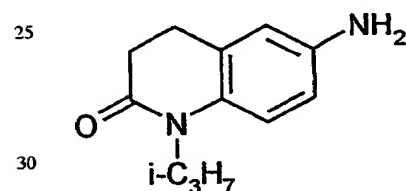
1-Isopropyl-6-nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on



15 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 19A aus 50 g (0,266 mol) 6-Nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on (21A), 36,7 g (0,266 mol) Kaliumcarbonat und 52 ml (0,532 mmol, d= 1,743) Isopropyliodid hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Petrolether/Essigester = 20/1 bis 10/1 gelbliches Produkt
Ausbeute: 24 g (38,5% d.Th.)

Beispiel 26A

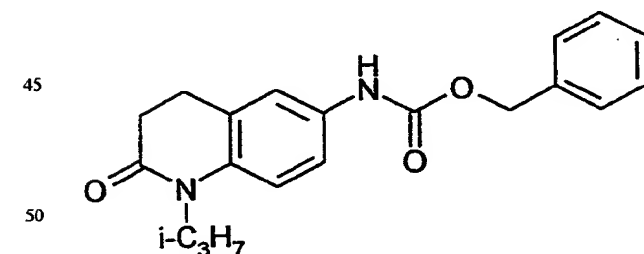
1-Isopropyl-6-amino-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on



35 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 20A aus 24 g (0,102 mol) der Nitroverbindung aus Beispiel 28A und 2 g Pd-C, 5%ig, in 300 ml DMF/Methanol= 1/1, bei 3 bar Wasserstoffdruck über 3 Tage hergestellt. fbl. Produkt
Ausbeute, roh: (>100%)

Beispiel 27A

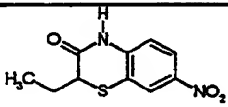
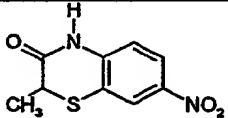
1-Isopropyl-6-benzyloxycarbonylamino-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on



55 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 21A hergestellt. 7,52 g (0,313 mol) Natriumhydrid werden in 300 ml THF vorgelegt und in 15 min. tropfenweise unter Rühren mit 32 g (0,1568 mol) des Amins aus Beispiel 26A versetzt. Dazu tropft man bei 0°C 73,6 ml (0,518 mol) Chlorameisensäurebenzylester. Anschließend wird über Nacht bei RT gerührt. fbl. Produkt
Ausbeute: 12 g (22,6% d.Th.).

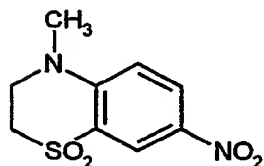
60 Analog der Umsetzung von 7-Nitro-2H-1,4-benzthiazin-3-on [Herstellung erfolgt nach: A. Martani et al., Ann. Chim. (Rome) 1968, 58(11), 1226-1237] wurden die in Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen erhalten:

Tabelle I

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d.Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel, Verhältnis)
28A		82	172	0,49 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
29A		70	228	-

Beispiel 30A

1,1-Dioxo-7-nitro-3,4-dihydro-2H-1,4-benzthiazin



5,7 g (25 mmol) 1,1-Dioxo-7-nitro-3,4-dihydro-2H-1,4-benzthiazin [hergestellt analog F. Babudri, J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1, 8, 1984, 1949–55 aus dem entsprechenden Thiazin und Chlorperbenzoesäure] werden zu einem Gemisch von 1 g (25 mmol) Natriumhydrid (60%) in 250 ml THF p.A. portionsweise zugegeben. Es wird 30 Minuten nachgerührt, anschließend 200 mg Natriumhydrid zugegeben und nochmals 30 Minuten gerührt. Danach wird die Lösung von 4,97 g (35 mmol) Methyljodid in 10 ml THF zugegeben und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt.

Der Ansatz wird eingengt, der Rückstand in Dichlormethan aufgenommen, mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Das Rohprodukt wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/0,75) chromatographiert.

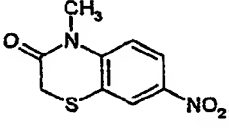
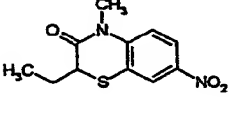
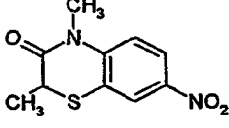
Ausbeute 5,6 g (92,6% d.Th.)

Schmelzpunkt: 201°C

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/2,5)= 0,62.

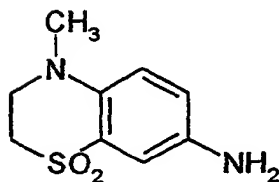
Analog zu Beispiel 30A werden die in Tabelle 11 aufgeführten Verbindungen erhalten.

Tabelle II

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d.Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
31A		80	156-157	-
32A		86	Öl	0,73 (Dichlormethan / Methanol = 100/5)
33A		85	183	-

Beispiel 34A

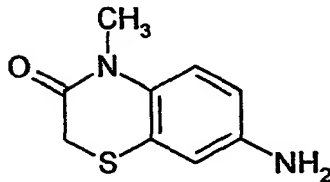
1,1-Dioxo-4-methyl-7-amino-3,4-dihydro-2H-1,4-benzthiazin



5,6 g (23 mmol) der Verbindung aus Beispiel 30A werden in 560 ml THF mit 500 mg Pd/C (10%) 1 Stunde bei 3 bar hydriert. Der Katalysator wird über Celite abgesaugt und das Lösungsmittel einrotiert. Ausbeute: 4,9 g (quantitativ)
Schmelzpunkt: 165°C
R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,56

Beispiel 35A

4-Methyl-7-amino-3,4-dihydro-2H-1,4-benzthiazin



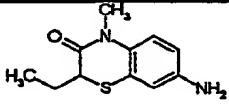
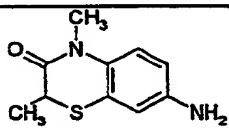
21,6 g (0,096 mol) der Verbindung aus Beispiel 31A werden in 675 ml Ethanol und 6,72 g Calciumchlorid in 163 ml Wasser vorgelegt. Anschließend wird portionsweise 22 g Zink-Staub zugegeben und eine Stunde am Rückfluß gekocht. Es wird heiß abgesaugt und das Filtrat eingeeengt. Der Rückstand wird in Dichlormethan aufgenommen, über Natriumsulfat getrocknet und eingeeengt.
Ausbeute: 7,8 g (42% d.Th.)

Fp: Öl

R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/5) = 0,45

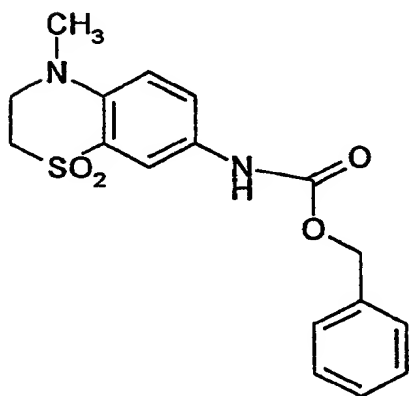
Analog zum Beispiel 35A werden die Verbindungen in Tabelle III erhalten:

Tabelle III

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d.Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
36A		33	Öl	0,64 (Dichlormethan / Methanol = 9/1)
37A		quant.	Öl	-

Beispiel 38A

1,1-Dioxo-4-methyl-7-benzoyloxycarbonyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzthiazin



4,86 g (22,2 mmol) 7-Amino-1,1-dioxo-4-methyl-3,4-dihydro-2H-benzo-1,4-thiazin (Beispiel 34A) werden in 46,6 ml Wasser, 38 ml THF und 46,6 ml gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung bei 0°C vorgelegt. Anschließend werden 3,6 ml Chlorameisensäurebenzylester zugegeben; es wird 1 Stunde nachgerührt. Der Ansatz wird auf Wasser gegeben und mit Dichlormethan extrahiert. Die organische Phase wird eingengt und das erhaltene Rohprodukt an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol 100/5 bis 100/3) chromatographiert. Das erhaltene Produkt wird in Dichlormethan aufgenommen und mit Petrolether ausgefällt.

Ausbeute: 4,8 g (55% d.Th.)

Schmelzpunkt: 157°C

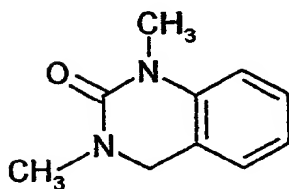
Analog zum Beispiel 38A wurden die Verbindungen in Tabelle IV erhalten:

Tabelle IV

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d. Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
39A		60	161	
40A		40	122	0,76 (Dichlormethan / Methanol = 9/1)
41A		76	112-115	0,58 (Dichlormethan / Methanol = 100/2,5)

Beispiel 42A

1,3-Dimethyl-3,4-dihydro-2(1H)-chinazolinon



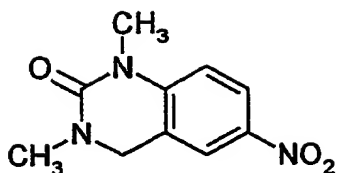
Zu einer gerührten Suspension von 7,99 g (199,76 mmol) Natriumhydrid in 200 ml wasserfreiem DMF gibt man portionsweise 32,40 g (199,76 mmol) 3,4-Dihydro-3-methyl-2(1H)-chinazolinon zu und rührt noch 0,5 Stunden bei Raumtemperatur nach. Dazu tropft man langsam 12,49 ml (199,76 mmol) Iodmethan und rührt 15 Stunden bei Raumtemperatur. Danach wird das Lösungsmittel im Vakuum abgedampft und der Rückstand mit 500 ml Wasser versetzt. Man extrahiert mit 3×100 ml Dichlormethan und trocknet die vereinigten organischen Extrakte mit MgSO₄. Nach Abdampfen des Lösungsmittels im Vakuum und Chromatographie des Rückstands an 350 g Kieselgel (Cyclohexan/Ethylacetat= 4/1) erhält man 32,40 g (88% d. Th.) der Titelverbindung als farbloses Öl.

R_f = 0,35 (Dichlormethan/Methanol= 95/5)

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 43A

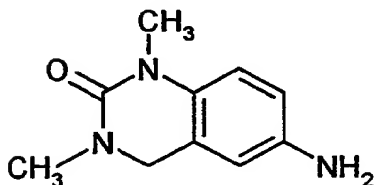
1,3-Dimethyl-3,4-dihydro-6-nitro-2(1H)-chinazolinon



Zu 27,76 ml (0,50 mol) 96%iger Schwefelsäure tropft man unter Rühren bei 0°C langsam 8,81 g (50 mmol) der Verbindung aus Beispiel 42A und dann bei 15–20°C vorsichtig 2,07 ml (50 mmol) Salpetersäure. Man rührt 3 Stunden bei Raumtemperatur und rührt das Reaktionsgemisch in 500 ml Eiswasser ein. Der Niederschlag wird filtriert und im Hochvakuum getrocknet. Man erhält 4,70 g (43% d. Th.) der Titelverbindung als helle Kristalle.
 $R_f = 0,67$ (Dichlormethan/Methanol= 95/5)

Beispiel 44A

6-Amino-1,3-dimethyl-3,4-dihydro-2(1H)-chinazolinon



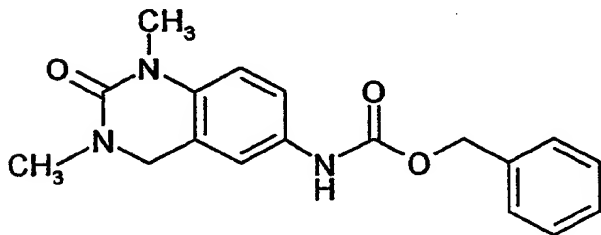
Eine Lösung von 29,50 g (84 mmol) der Verbindung aus Beispiel 43A in einem Gemisch aus 200 ml Methanol und 100 ml DMF wird in Gegenwart von 1 g Palladium auf Kohle (5%) über Nacht bei einem Druck von 3 bar Wasserstoff hydriert. Der Katalysator wird durch Filtration abgetrennt, das Filtrat im Vakuum eingedampft und der Rückstand durch Chromatographie an 500 g Kieselgel (Ethylacetat/Cyclohexan= 7/3) gereinigt. Man erhält 15,9 g (98% d.Th.) der Titelverbindung als hellgelbe Kristalle.

Fp: 157°C

$R_f = 0,12$ (Essigester/Cyclohexan= 7/3)

Beispiel 45A

6-Benzoyloxycarbonylamino-1,3-dimethyl-3,4-dihydro-2(1H)-chinazolinon



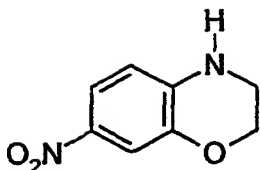
Zu einer auf 0°C gekühlten, gerührten Lösung von 4,20 g (21,96 mmol) der Verbindung des Beispiels 44A in 100 ml Wasser und 50 ml THF werden innerhalb von 30 min. 4,12 g (14,16 mmol) Chlorameisensäurebenzylester getropft, wobei der pH= 10 durch gleichzeitige Zugabe einer 4N NaOH-Lösung gehalten wird. Man rührt noch 2 h bei 0°C nach, dampft das THF im Vakuum ab und extrahiert den Rückstand mit 3×40 ml Essigester. Die vereinigten organischen Extrakte werden über $MgSO_4$ getrocknet, das Lösemittel wird im Vakuum abgedampft und der Rückstand durch Verreiben mit Ether kristallisiert. Man erhält 6,90 g (95% d.Th.) der Titelverbindung als farblose Kristalle.

Fp: 143°C

$R_f = 0,32$ (Essigester/Cyclohexan= 7/3)

Beispiel 46A

7-Nitro-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin



6 ml einer 1 molaren Lösung von $\text{BH}_3 \times \text{THF}$ (5,9 mmol) werden vorgelegt, auf 0°C abgekühlt und unter Argonatmosphäre mit 0,5 g (0,2575 mmol) der Verbindung aus Beispiel 1A versetzt. Nach 2-stündigem Sieden läßt man abkühlen, versetzt vorsichtig mit 0,75 ml Methanol und erhitzt eine weitere Stunde am Rückfluß. Nach Zusatz von 0,75 ml konzentrierter Salzsäure und weiterem Erhitzen am Rückfluß (ca. 1 Stunde), läßt man erkalten und dampft das Lösemittel i.V. bis zur Trockne ab. Man verrührt den Rückstand mit Diethylether, löst den Rückstand in 1 n Natronlauge (ggfs. etwas Methanolzusatz) und extrahiert mit Essigester. Nach Trocknen der organischen Phase mit Natriumsulfat und Filtrieren dampft man das Lösemittel im Vakuum zur Trockne ab.

leicht bräunliche Kristalle

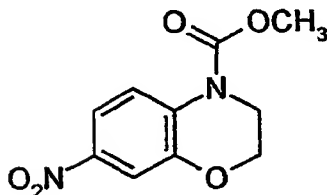
Fp.: 184°C

Ausbeute: 280 mg (60,3% d.Th.)

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/1)= 0,79

Beispiel 47A

4-Methoxycarbonyl-7-nitro-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin



200 mg (1,11 mmol) des Beispiels 46A werden unter Argonatmosphäre in 1 ml Dichlormethan gelöst und innerhalb 1 Minute bei 0°C mit 0,33 ml (1,33 mmol) N,O-Bis-(trimethylsilyl)-acetamid (Aldrich) in 1 ml Dichlormethan versetzt. Anschließend läßt man noch 1 Stunde nachreagieren, wobei die Temperatur auf RT ansteigt. Kurzes Erwärmen und Weiterreagieren bei RT über Nacht vervollständigen die Reaktion. Nach Zusatz von 4,5 ml pH 7-Pufferlösung extrahiert man mit Dichlormethan und dampft die organische Phase i.V. zur Trockne ein. Die Reinigung des verbleibenden Restes erfolgt säulenchromatographisch an Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/1.

fb. Kristalle

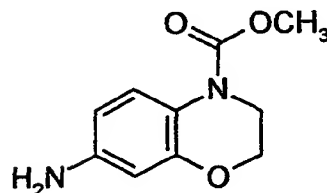
Fp.: 116°C

Ausbeute: 100 mg (37,8% d.Th.)

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/1)= 0,48

Beispiel 48A

4-Methoxycarbonyl-7-amino-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin



0,958 g (4,022 mol) der Verbindung aus Beispiel 47A werden in 10 ml Methanol gelöst, mit 100 mg Pd-C (5%ig) versetzt und 1,5 Stunden unter 2 bar Wasserstoffdruck hydriert. Der Katalysator wird über Kieselgel abfiltriert und im Vakuum zur Trockne eingedampft.

fb. Schaum

Ausbeute: 0,78 g (93,2% d.Th.)

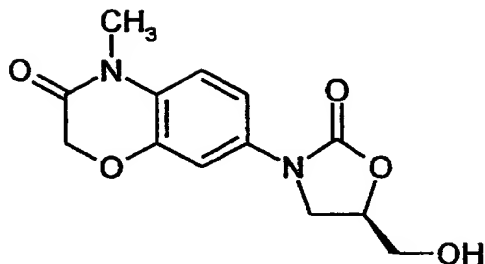
R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/1)= 0,78

DE 198 02 239 A 1

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

(5R)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



1 g (3,2 mmol) der Verb. 4A wird unter Argon-Atmosphäre in abs. THF gelöst und bei -78°C tropfenweise unter Rühren mit 2,4 g (3,84 mmol) Butyllithium versetzt. Man läßt 1 Stunde bei -78°C rühren, stellt dann -15°C ein und versetzt tropfenweise mit 0,54 g (3,84 mmol) (R)-(-)-Glycidylbutyrat. Anschließend läßt man die Temperatur auf RT ansteigen und rührt über Nacht nach. Man versetzt mit einer Spatelspitze Cäsiumcarbonat und erhitzt ca. 1 h zum Sieden. Anschließend versetzt man mit gesättigter NH_4Cl -Lösung und extrahiert mehrfach mit Dichlormethan. Die organische Phase wird mit Natriumsulfat getrocknet, i. V. zur Trockne eingedampft und getrocknet (Hochvakuum).

fbl. Kristalle;

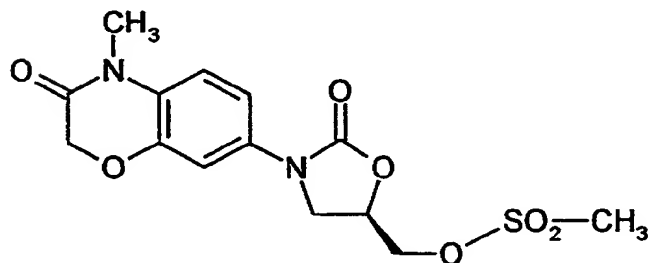
Fp: 167°C

R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,12

Ausbeute: 0,58 g (65% d. Th.)

Beispiel 2

(5R)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-methansulfonyloxymethyloxazolidin-2-on



2,8 g (10,1 mmol) der Verbindung 1 werden in 60 ml Dichlormethan gelöst, mit 1,02 g (10,1 mmol) Triethylamin versetzt, auf 0°C abgekühlt und unter Rühren tropfenweise mit 1,35 g (11,8 mmol) Mesylchlorid in 10 ml Dichlormethan versetzt. Nach einer Stunde Reaktionszeit bei 0°C erhöht man auf RT und läßt über Nacht nachreagieren.

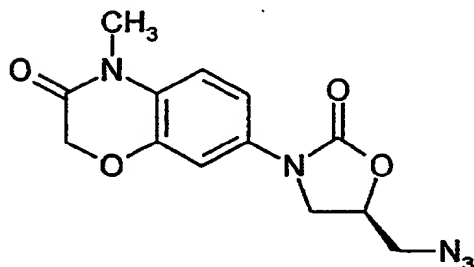
fbl: Kristalle

R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,16

Ausbeute: 3,0 g (84% d. Th.)

Beispiel 3

(5R)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on



DE 198 02 239 A 1

3,0 g (84 mmol) der Verbindung 2 werden in 12 ml abs. DMF gelöst, mit 0,77 g (11,8 mmol) Natriumazid versetzt und über Nacht auf 70°C erwärmt. Die Reaktionsmischung wird abschließend mit Wasser versetzt, der ausgefallene Niederschlag abgesaugt, gewaschen und getrocknet.

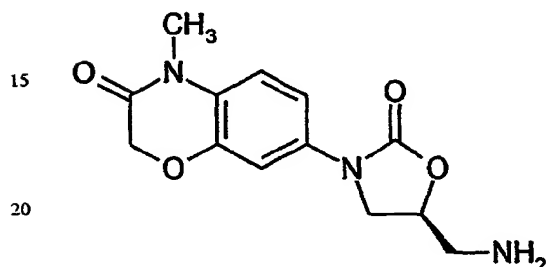
fbf. Kristalle

5 R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,13

Ausbeute: \approx quantitativ, 2,5 g

Beispiel 4

10 (5S)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on



2,5 g (8,2 mmol) der Verbindung 3 werden in 170 ml Essigsäureethylester gelöst, mit 1 g Pd-C (10%ig) versetzt und bei 3 bar Wasserstoffdruck bei 60°C hydriert (die Katalysatorzugabe muß ggf. wiederholt werden). Nach Beendigung der Hydrierung wird der Katalysator abgesaugt, das Filtrat i.V. zur Trockne eingedunstet und aus 2-Propanol rekristallisiert.

fbf. Kristalle,

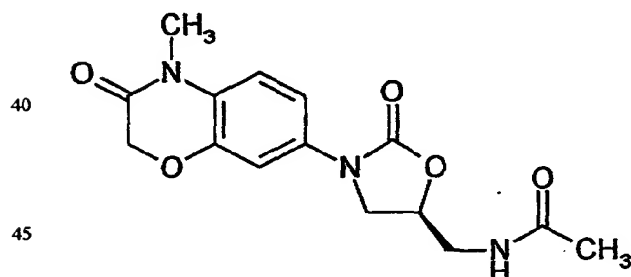
Fp: 154°C

R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,31

30 Ausbeute: 1,42 g (62% d. Th.)

Beispiel 5

35 (5S)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on



150 mg (0,6 mmol) der Verbindung aus Beispiel 4 werden in 10 ml abs. Dichlormethan gelöst, mit 122 mg (1,22 mmol) Triethylamin versetzt, auf 0°C abgekühlt und unter Rühren tropfenweise mit 60 mg (0,75 mmol) Acetylchlorid in 2 ml Dichlormethan versetzt. Anschließend läßt man über Nacht bei RT nachreagieren. Man dampft i.V. zur Trockne ein und rekristallisiert den Rest aus 2-Propanol.

fbf. Kristalle,

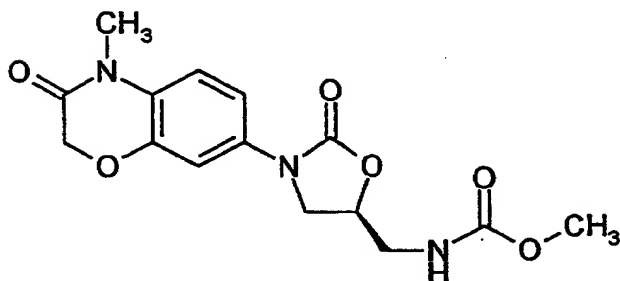
Fp: 167°C

55 R_f (Toluol/Ethanol= 5/1)= 0,36

Ausbeute: 148 mg (80% d. Th.)

Beispiel 6

(5S)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-methoxycarbonylaminoethyl-oxazolidin-2-on



150 mg (0,6 mmol) der Verbindung aus Beispiel 4 und 122 mg (1,2 mmol) Triethylamin werden in 10 ml abs. Dichlormethan gelöst, auf 0°C abgekühlt und unter Rühren tropfenweise mit 71 mg (0,75 mmol) Chlorameisensäuremethylester versetzt.

Anschließend läßt man über Nacht bei Raumtemperatur nachreagieren. Man engt i.V. zur Trockne ein und reinigt den Rest säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Toluol/Ethanol= 6/1).

fbl. Kristalle,

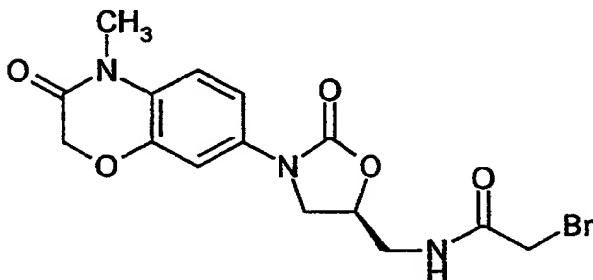
Fp: 169°C

R_f (Toluol/Ethanol= 5/1)= 0,27

Ausbeute: 130 mg (71,7% d. Th.)

Beispiel 7

(5S)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-bromacetylaminomethyl-oxazolidin-2-on



0,6 g (2,3 mmol) der Verbindung aus Beispiel 4 und 0,47 g (4,6 mmol) Triethylamin werden in 30 ml abs. Dichlormethan gelöst, auf 0°C abgekühlt und unter Rühren tropfenweise mit 0,72 g (4,6 mmol) Bromoacetylchlorid in 10 ml abs. Dichlormethan versetzt. Anschließend läßt man über Nacht bei RT nachreagieren. Man dampft die Reaktionslösung i.V. zur Trockne ein und rekristallisiert den Rest aus 2-Propanol.

fbl. Kristalle,

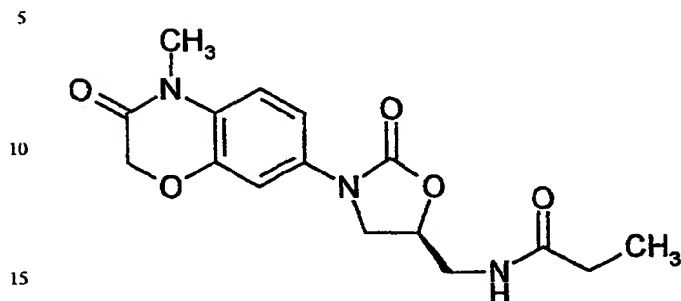
Fp > 250°C (Zers.)

R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,28

Ausbeute: 0,34 g (38,4% d. Th.)

Beispiel 8

(5S)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-propionylaminomethyl-oxazolidin-2-on



0,6 g (2,3 mmol) der Verbindung aus Beispiel 4 und 30 ml \approx 0,44 g (4,3 mmol) Triethylamin werden in 30 ml abs. Dichlormethan gelöst, auf 0°C abgekühlt und unter Rühren tropfenweise mit 0,43 g (4,3 mmol) Propionsäurechlorid versetzt. Anschließend läßt man über Nacht bei RT nachreagieren. Die Reaktionslösung wird über Kieselgel 60 filtriert, das Filtrat zur Trockne eingedampft und aus 2-Propanol rekristallisiert.

fbf. Kristalle,

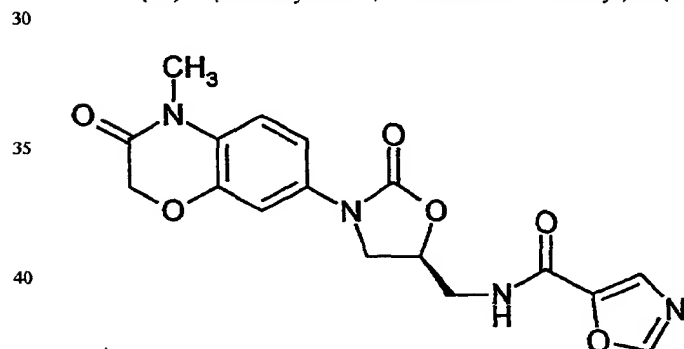
Fp > 250°C (Zers.)

R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,35

25 Ausbeute: 190 mg (23,7% d. Th.)

Beispiel 9

(5S)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-(oxazol-5-yl-carbonylaminomethyl)-oxazolidin-2-on



45 0,6 g (2,3 mmol) der Verbindung aus Beispiel 4 und 30 ml \approx 0,44 g (4,3 mmol) Triethylamin werden in 30 ml abs. Dichlormethan gelöst, auf 0°C abgekühlt und unter Rühren tropfenweise mit 0,62 g (4,6 mmol) Oxazol-5-carbonsäurechlorid in 10 ml abs. Dichlormethan versetzt. Man läßt über Nacht bei RT nachreagieren. Die Reaktionslösung wird i. V. zur Trockne eingedampft und der Rückstand aus 2-Propanol rekristallisiert.

fbf. Kristalle,

50 Fp: 229°C (Zers.)

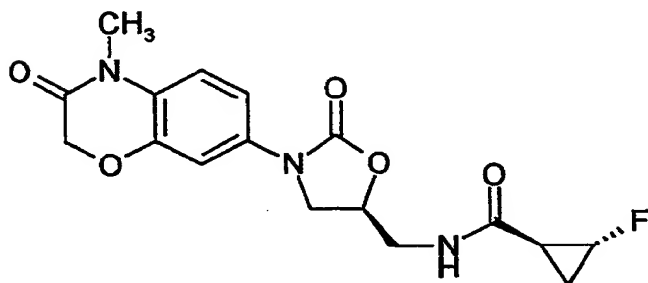
R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,47

Ausbeute: 320 mg (37% d. Th.)

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 10

(5S)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-[(1R,2R)-2-fluorocyclopropancarboxylamino-methyl]-oxazolidin-2-on



150 mg (0,6 mmol) der Verbindung aus Beispiel 4 und 122 mg (1,2 mmol) Triethylamin werden in 10 ml abs. Dichlormethan gelöst, auf 0°C abgekühlt und tropfenweise mit 0,2 mg (0,75 mmol) (1R,2R)-2-Fluorocyclopropylcarboxylchlorid versetzt. Man läßt anschließend über Nacht bei RT nachreagieren. Die Reaktionslösung wird i. V. eingedampft und säulenchromatographisch getrennt (Kieselgel 60, Laufmittel: Toluol/Ethanol= 6/1).

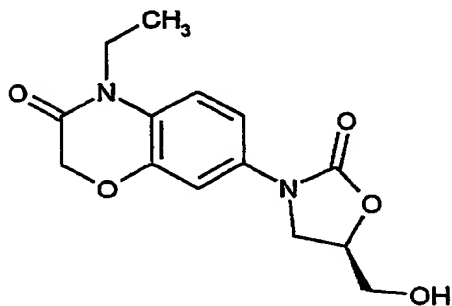
fbl. Kristalle

R_f (Toluol/Ethanol= 5/1)= 0,37

Ausbeute: 82 mg (36% d. Th.)

Beispiel 11

(5R)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 1 aus 0,68 g (2,1 mmol) der Verbindung aus Beispiel 7A, 1,6 g (25 mmol) Butyllithium und 0,35g (2,5 mmol) (R)-(-)-Glycidylbutyrat hergestellt.

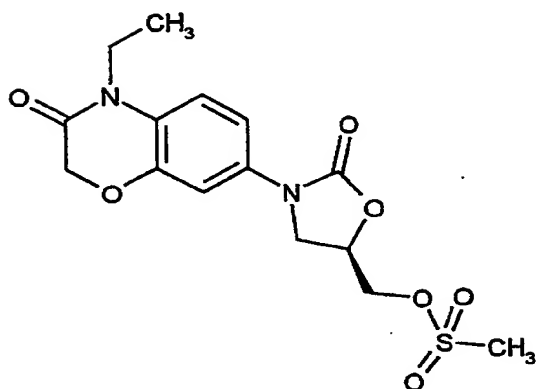
fbl. Kristalle

R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,12

Ausbeute (roh): 0,83g (quantitativ)

Beispiel 12

(5R)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-methansulfonyloxymethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 6A aus 2,57g (ca. 8,8 mmol) rohen Materials der Verbindung 11, 0,88 g (8,8 mmol) Triethylamin und 1,2 g (10,6 mmol) Mesylchlorid hergestellt.

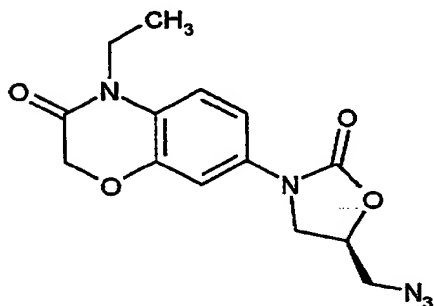
fbf. Kristalle,

R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,17

Ausbeute: 1 g (31% d.Th.)

Beispiel 13

(5R)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 3 aus 1 g (2,7 mmol) der Verbindung 11 in 10 ml abs DMF und 250 mg (3,78 mmol) Natriumazid hergestellt.

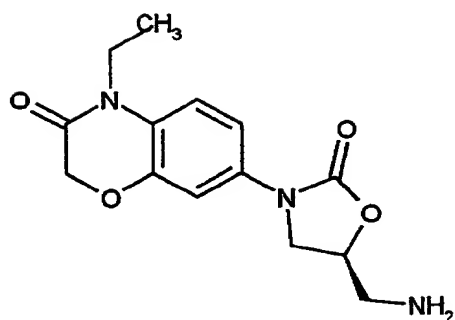
fbf. Kristalle,

R_f (Toluol/Ethanol= 10/1)= 0,37

Ausbeute: 1,0 g (roh)

Beispiel 14

(5S)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 4 aus 1 g (2,7 mmol) der Verbindung aus Beispiel 13 und 0,1 g Pd-C-Katalysator 10%ig hergestellt.

fb. Kristalle,

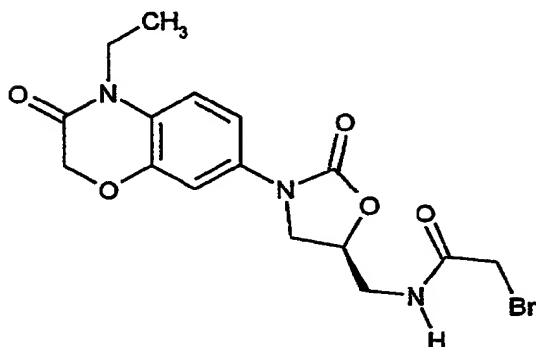
Fp: 158°C

R_f (Toluol/Ethanol= 5/1)=0,47

Ausbeute: 0,3 g (32,7% d.Th.)

Beispiel 15

(5S)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-bromacetylaminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 7 aus 0,6 g (2,04 mmol) des Amins aus Beispiel 14, 0,42 g (4,08 mmol) Triethylamin und 0,64 g (4,10 mmol) Bromacetylchlorid hergestellt.

fb. Kristalle,

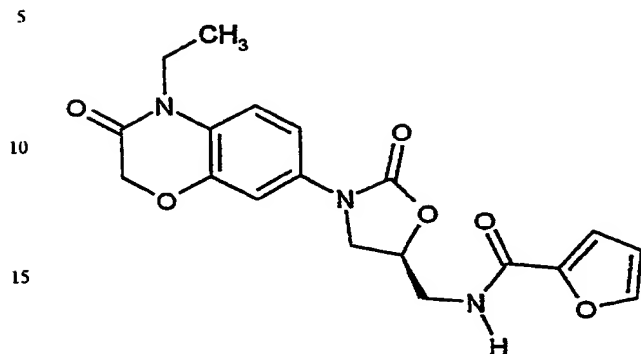
Fp: 138,9°C

R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,14

Ausbeute: 0,66 g (81,2% d.Th.)

Beispiel 16

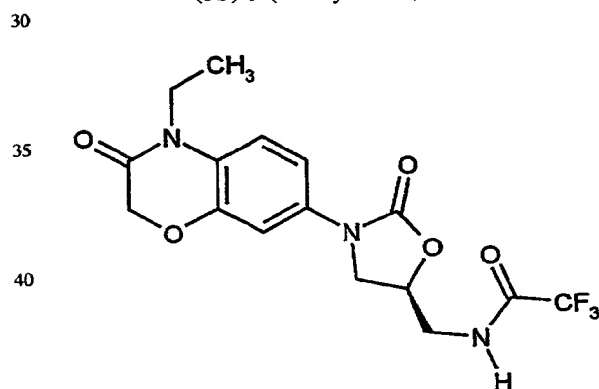
(5S)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-(furan-2-yl-carbonylaminomethyl)-oxazolidin-2-on



- 20 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 9 aus 0,6 g (2,04 mmol) des Amins aus Beispiels 14, 0,42 g (4,08 mmol) Triethylamin und 0,36 g (2,55 mmol) Furan-2-yl-carbonylchlorid hergestellt.
 fbl. Kristalle
 Fp: > 250°C (Zers.) rekrist. aus 2-Propanol
 R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,48
 25 Ausbeute: 50 mg (6,6% d.Th.)

Beispiel 17

(5S)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzoxazin-2-on-7-yl)-5-trifluoracetylaminomethyl-oxazolidin-2-on



- 45 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 5 aus 0,6 g (2,04 mmol) des Amins aus Beispiel 14, 0,42 g (4,08 mmol) Triethylamin und 0,54 g (2,55 mmol) Trifluoressigsäureanhydrid hergestellt.
 fbl. Kristalle
 Fp: > 250°C (Zers.)
 50 R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,46
 Ausbeute: 160 mg (20,25% d.Th.)

55

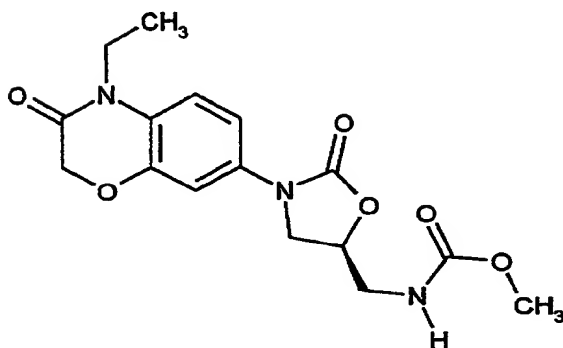
60

65

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 18

(5S)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-methoxycarbonylamino-methyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 6 aus 1 g (3,4 mmol) des Amins aus Beispiel 14, 6 g (6,8 mmol) Triethylamin und 0,36 g (3,75 mmol) Chlorameisensäuremethylester hergestellt.

fbl. Kristalle, rekrist. aus 2-Propanol

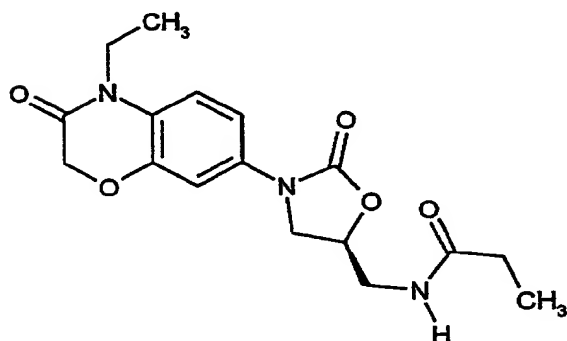
Fp: 135,6°C

R_f: (Toluol/Ethanol 10/3) = 0,29

Ausbeute: 360 mg (30,3% d.Th.)

Beispiel 19

(5S)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-propionylaminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 8 aus 1 g (3,4 mmol) des Amins aus Beispiel 14, 0,6 g (6,8 mmol) Triethylamin und 0,4 g (3,75 mmol) Propionsäurechlorid hergestellt.

fbl. Kristalle, rekristallisiert aus n-Hexan

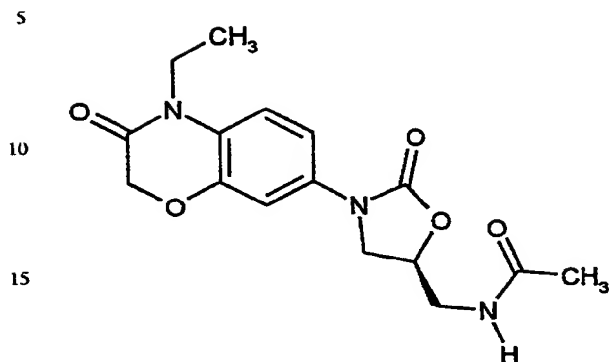
Fp: 218°C

R_f: (Toluol/Ethanol = 10/3) = 0,39

Ausbeute: 350 mg (28,8% d.Th.)

Beispiel 20

(5S)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-acetylaminoethyl-oxazolidin-2-on

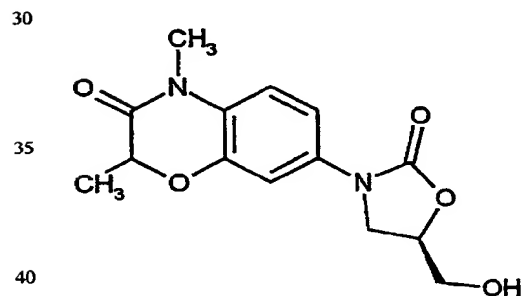


20 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 5 aus 0,3 g (1 mmol) des Amins aus Beispiel 14, 0,2 g (2 mmol) Triethylamin und 0,1 g (1,25 mmol) Acetylchlorid hergestellt.
 fbl. Kristalle, rekristallisiert aus 2-Propanol
 Fp: 132°C
 R_f: (Toluol/Ethanol 10/1)= 0,24

25

Beispiel 21

(5R)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



46 g (0,14 mol) der Verbindung aus Beispiel 11A werden in 11 abs. THF gelöst, auf 78°C abgekühlt und mit 105 g (0,168 mol) n-Butyllithiumlösung versetzt. Man rührt 1 h bei -78°C und tropft 23,6 g (0,168 mol) (R)-(-)-Glycidylbuty-
 45 rat zu. Anschließend läßt man die Temperatur auf RT ansteigen und über Nacht nachrühren. Dann gibt man 140 ml abs. Methanol und einen Löffelspatel K₂CO₃ zu und erwärmt ca. 3 h auf 50°C. Nach dem Abkühlen versetzt man mit gesättigter NH₄Cl-Lösung und extrahiert mehrfach mit Dichlormethan. Die organischen Phasen werden vereinigt, mit MgSO₄ getrocknet und i. V. eingedampft. Der Rückstand wird abgesaugt und mit wenig Methanol gewaschen.
 fbl. Kristalle
 50 Fp: 183°C
 R_f (Toluol/Methanol= 10/3)= 0,17
 Ausbeute: 19 g (46,1% d.Th.)

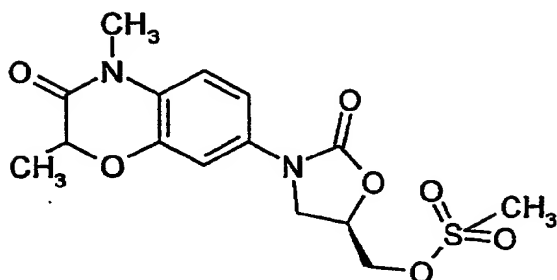
55

60

65

Beispiel 22

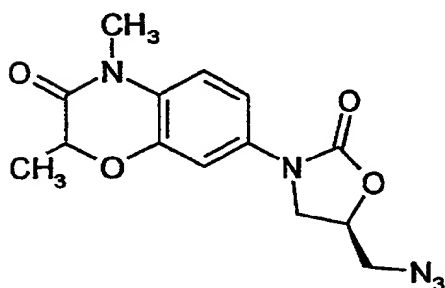
(5R)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-methansulfonyloxymethyloxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 2 aus 17,9 g (61 mmol) des Alkohols aus Beispiel 21, 6,16 g (61 mmol) Triethylamin und 8,37 g (73,2 mmol) Methansulfonsäurechlorid hergestellt
 fbl. Kristalle
 Fp: 124,5°C
 R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,5
 Ausbeute: 19,8 g (88% d.Th.)

Beispiel 23

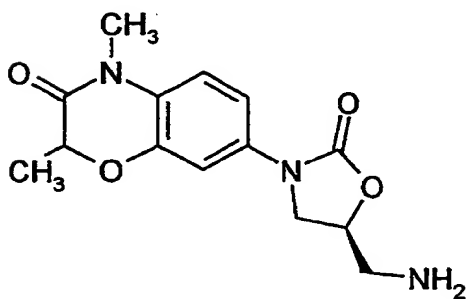
(5R)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 3 aus 19 g (51,3 mmol) des Mesylats aus Beispiel 22 in 80 ml abs. DMF und 5,02 g (77 mmol) Natriumazid hergestellt.
 fbl. Kristalle
 Fp: 108°C
 R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,4
 Ausbeute: 16,3 g (quantitativ)

Beispiel 24

(5S)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 4 aus 15,3 g (48,2 mmol) des Azids aus Beispiel 23, 3 g Pd-C, 10%ig, in 200 ml THF bei 60°C mit 3 bar Wasserstoff hergestellt.
 fbl. Kristalle

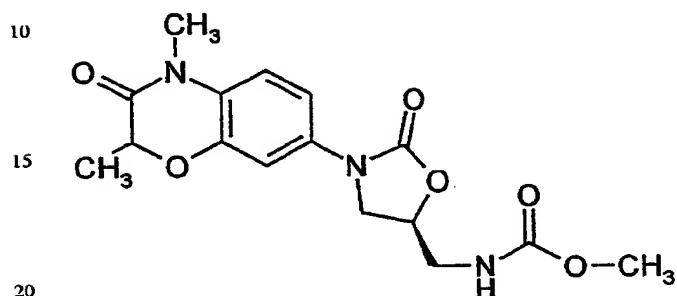
Fp: 131°C

 R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,05

Ausbeute: 14 g (quantitativ)

Beispiel 25

(5S)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-methoxycarbonylamino-methyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 6 aus 1 g (3,4 mmol) des Amins aus Beispiel 24, 0,34 g (3,4 mmol) Triethylamin und 0,39 g (4,1 mol) Chlorameisensäuremethylester hergestellt.
fbl. Kristalle, rekrist. aus 2-Propanol

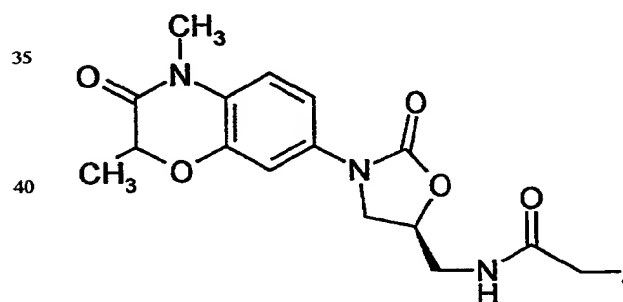
Fp: 168°C

 R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,43

Ausbeute: 0,956 g (81% d.Th.)

Beispiel 26

(5S)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-bromacetylaminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 7 aus 1 g (3,4 mmol) des Amins aus Beispiel 24, 0,34 g (3,4 mmol) Triethylamin und 0,65 g (4, 1 mmol) Bromoacetylchlorid hergestellt.
fbl. Kristalle, rekristallisiert aus 2-Propanol

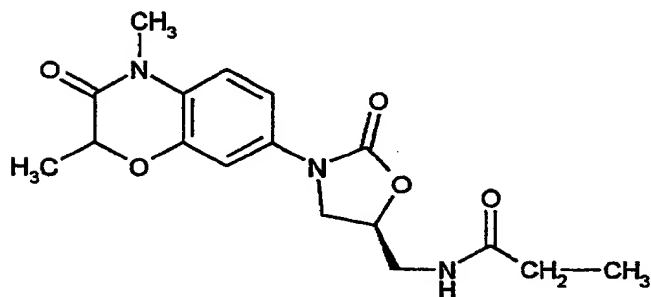
Fp: 158°C

 R_f (Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,41

Ausbeute: 0,983 g (73% d.Th.)

Beispiel 27

(5S)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-propionylaminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 8 aus 1 g (3,4 mmol) des Amins aus Beispiel 24, 0,34 g (3,4 mmol) Triethylamin und 0,63 g (6,8 mmol) Propionsäurechlorid hergestellt.

fbf. Kristalle

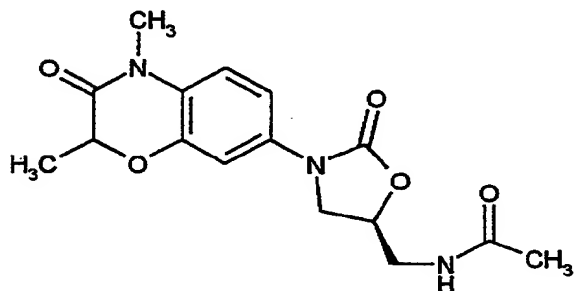
Fp: 172°C

R_f(Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,5

Ausbeute: 360 mg (29,6% d.Th.)

Beispiel 28

(5S)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 5 aus 1 g (3,4 mmol) des Amins aus Beispiels 24, 0,34 g (3,4 mmol) Triethylamin und 0,53 g (6,8 mmol) Acetylchlorid hergestellt.

fbf. Kristalle,

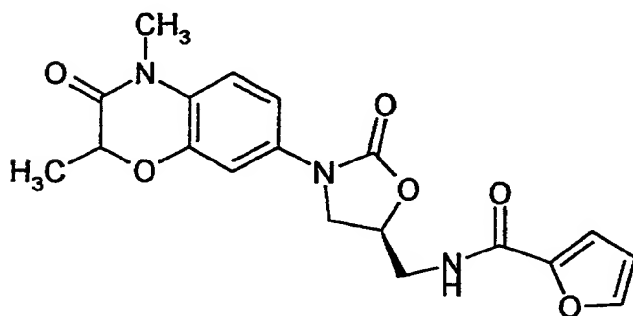
Fp: 183°C

R_f(Toluol/Ethanol= 10/3)= 0,39

Ausbeute: 370 mg (38,5% d.Th.)

Beispiel 29

(5S)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-(furan-2-yl-carbonylaminomethyl)-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 16 aus 1 g (3,4 mmol) des Amins aus Beispiel 24, 0,34 g (3,4 mmol) Triethylamin und 0,96 g (6,8 mmol) Furan-2-carbonsäurechlorid hergestellt.

fbl. Kristalle

Fp: 84°C

 $R_f(\text{Toluol/Ethanol}) = 10/3 = 0,45$

Ausbeute: 270 mg (20,5% d.Th.)

5

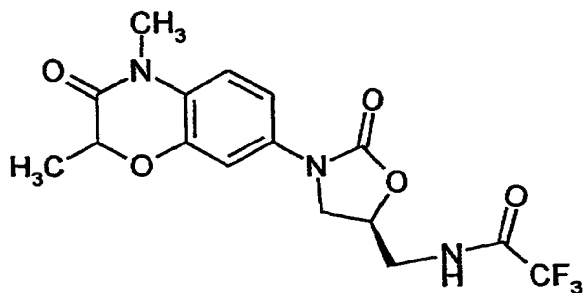
Beispiel 30

(5S)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-(trifluoracetylaminomethyl)-oxazolidin-2-on

10

15

20



Die Titelverbindung wird in Analogie zu Beispiel 17 aus 1 g (3,4 mmol) des Amins aus Beispiel 24, 0,34 g (3,4 mmol) Triethylamin und 1,44 g 6,8 mmol Trifluoressigsäureanhydrid hergestellt.

25

fbl. Kristalle,

Fp: 197°C

 $R_f(\text{Toluol/Ethanol}) = 10/3 = 0,58$

Ausbeute: 380 mg (31,9% d. Th.)

30

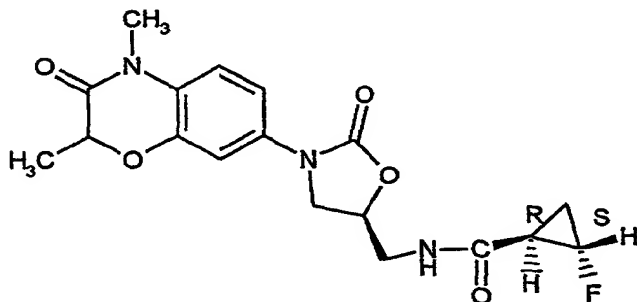
Beispiel 31

(5S)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-[(1R,2S)-2-fluorocyclopropylcarbonylaminomethyl]-oxazolidin-2-on

35

40

45



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 10 aus 0,6 g (2,05 mmol) des Amins aus Beispiel 24, 0,21 g (2,1 mmol) Triethylamin und 0,5 g (4,08 mmol) (1R,2S)-2-Fluorcyclopropan-carbonsäurechlorid hergestellt.

50

fbl. Kristalle

Fp: 104,3°C

 $R_f(\text{Toluol/Ethanol}) = 10/3 = 0,4$

Ausbeute: 430 mg (55,4% d.Th.)

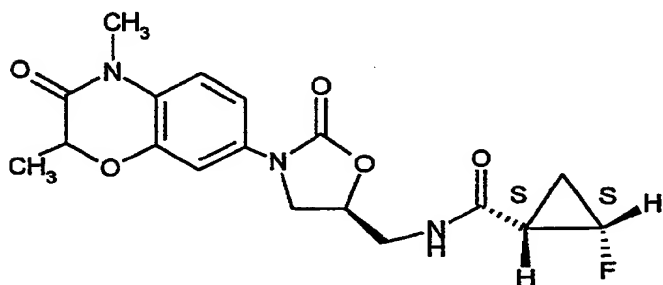
55

60

65

Beispiel 32

(5S)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-[(1S,2S)-2-fluorocyclopropanecarbonylamino-methyl]-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zu den Vorschriften der Beispiele 10 und 31 aus 0,6 g (2,05 mmol) des Amins aus Beispiel 24, 0,21 g (2,1 mmol) Triethylamin und 0,5 g (4,08 mmol) (1S,2S)-2-Fluorocyclopropanecarbonsäurechlorid hergestellt.

fb. Kristalle,

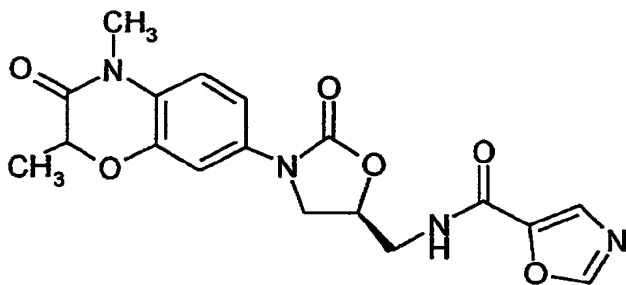
Fp: 144°C

R_f (Toluol/Ethanol) = 10/3 = 0,3

Ausbeute: 210 mg (27,1% d.Th.)

Beispiel 33

(5S)-3-(2,4-Dimethyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-(oxazol-5-yl-carbonylamino-methyl)-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 9 aus 0,5 g (1,7 mmol) des Amins aus Beispiel 24, 0,17 g (1,7 mmol) Triethylamin und 0,35 g (2,6 mmol) Oxazol-5-carbonsäurechlorid hergestellt.

fb. Kristalle

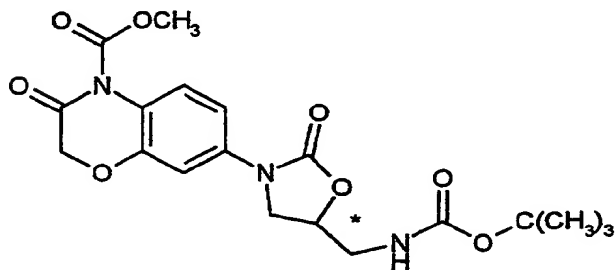
Fp: 143°C

R_f (Toluol/Ethanol) = 10/3 = 0,48

Ausbeute: 200 mg (30,3% d.Th.)

Beispiel 34

(5R,S)-3-(4-Methoxycarbonyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-tert.-butyloxycarbonyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on



4 g (18 mmol) der Verbindung aus Beispiel 13A und 3,12 g 2-tert.-Butyloxycarbonylamino-methyl-oxiran [Tetraedron Lett. (1996), 37(44), 7934-7940] werden mit 100 ml abs. THF gelöst, mit 45 g Kieselgel 60 verrührt, eine halbe

Stunde kräftig gerührt, und anschließend wird das Lösemittel i.V. abgedampft. Man läßt das so beschichtete Kieselgel zwei Tage bei RT stehen und rührt es dann mit Dichlormethan/Methanol (1/1) aus. Das Kieselgel wird abfiltriert und das Lösemittel i.V. abgedampft. Das so gewonnene Rohprodukt enthält das gewünschte Aminoethanol-Derivat (1 : 1-Addukt).

5 Ausbeute: 6,9 g

R_f (Dichlormethan/Methanol= 15/1)= 0,54.

Es wird in 80 ml THF aufgenommen, mit der äquivalenten Menge Carbonyldiimidazol (CDI) versetzt und über Nacht gerührt. Man versetzt mit 5 ml Wasser, rührt eine Stunde und extrahiert mit Dichlormethan. Nach Trocknen mit Magnesiumsulfat wird das Lösemittel im Vakuum zur Trockne eingedampft und der Rückstand säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 50/1)

10 fbl. Kristalle

Fp.: 154°C

Ausbeute: 1,4 g (19%, bezogen auf das Amin aus Beispiel 13A)

R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,62

15

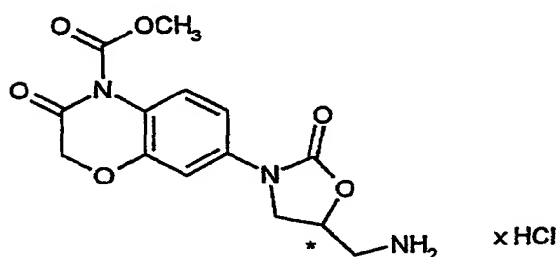
Beispiel 35

(5R,S)-3-(4-Methoxycarbonyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on-hydrochlorid

20

25

30



1,3 g (3,085 mmol) der Verbindung aus Beispiel 34 werden in Dioxan gelöst und bei RT solange in 4 N Salzsäure gerührt, bis der Boc-Rest abgespalten ist (6 h, DC-Kontrolle). Das Lösemittel wird im Vakuum abgedampft und der Rückstand i.V. getrocknet.

35 fbl. Kristalle Fp.: 110–118°C (Zers.)

Ausbeute: 0,56 g (50,7% d.Th.)

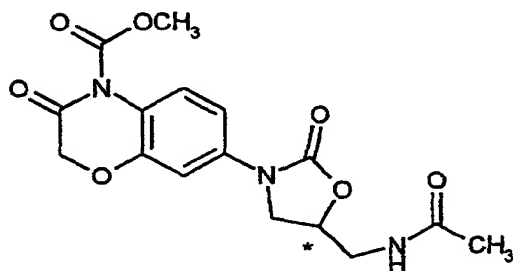
Beispiel 36

40

(5R,S)-3-(4-Methoxycarbonyl-2H-1,4-benzoxazin-3-on-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on

45

50



0,56 g (1,565 mmol) der Verbindung aus Beispiel 35 werden zusammen mit 10 ml Essigsäureanhydrid und 0,48 g (4,7 mmol) Triethylamin bei RT gerührt. Nach 1 Stunde wird noch ein weiteres Äquivalent Triethylamin zugesetzt und über Nacht weitergerührt. Anschließend wird mit Dichlormethan extrahiert, die organische Phase wird mit Wasser ausgeschüttelt und anschließend mit Dichlormethan reextrahiert. Nach Trocknen mit Magnesiumsulfat wird i.V. zur Trockne eingedampft.

60 fbl. Kristalle

Fp.: 174°C

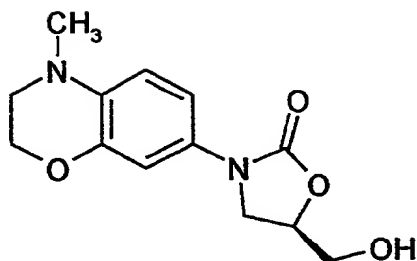
Ausbeute: 150 mg (26,4% d.Th.)

R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,44

65

Beispiel 37

(5R)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 1 aus 26 g (87,2 mmol) der Verbindung aus Beispiel 22A, 36,4 ml Butyllithium-Lösung, 2,5 n in Hexan, und 12,5 ml (12,73 g \approx 88,3 mmol, $d = 1,018$) (R)-(-)-Glycidylbutyrat in 520 ml THF hergestellt. Die säulenchromatographische Trennung erfolgt an Kieselgel 60 mit dem Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/5.

fb. Kristalle

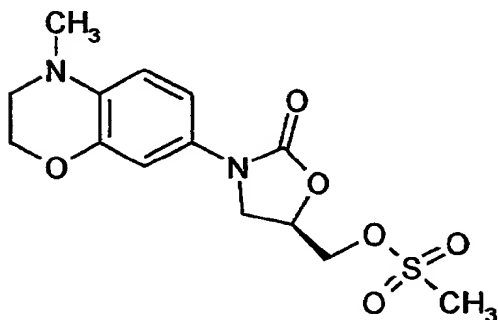
Fp: 150°C

R_f (Dichlormethan/Methanol)= 0,52

Ausbeute: 20 g (86,9% d.Th.)

Beispiel 38

(5R)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-methansulfonyloxy-methyl-oxazolidin-2-on



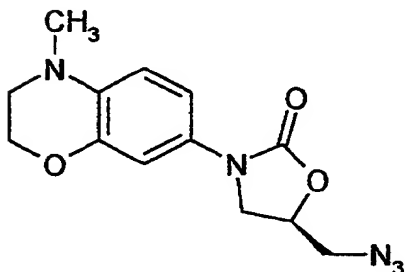
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 2 aus 4 g (15,2 mmol) des Alkohols aus Beispiel 37, 2,8 g 1,9 ml (24,3 mmol, 1,6 Äquivalente) Mesylchlorid und 3,6 ml (25,8 mmol) Triethylamin hergestellt. Säulenchromatographische Trennung mit Dichlormethan/Methanol= 100/3 als Laufmittel

fb. Kristalle R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/5)= 0,69

Ausbeute: 3g (57,7% d.Th.)

Beispiel 39

(5R)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 3 aus 0,65 g (1,9 mmol) des Mesylats aus Beispiel 38 und 0,12 g Natriumazid hergestellt. Säulenchromatographische Trennung an Kieselgel 60 mit Dichlormethan/Methanol= 100/5 als Laufmittel

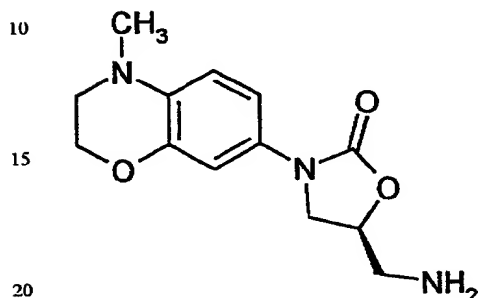
gelbliches Öl

 R_f (Dichlormethan /Methanol= 100/5)= 0,77

Ausbeute: 260 mg (47,3% d.Th)

Beispiel 40

(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 4

a) aus 0,7 g (2,42 mmol) des Azids aus Beispiel 39 und 70 mg Pd-C, 10%ig, hergestellt. Säulenchromatographische Reinigung mit Methylchlorid/Methanol= 9/1 als Laufmittel.

Ausbeute 0,38 g (59,7% d.Th.)

oder

b) 0,98 g (3,4 mmol) des Azids aus Beispiel 39 werden unter Argon-Atmosphäre in 25 ml Methanol gelöst und mit 0,5 g Pd-C-Katalysator (10%ig) in wenig Methanol versetzt. Man gibt 1,1 g (17,45 mmol 5 Äquivalente) Ammoniumformiat zu und rührt 10 Minuten bei Rückfluß. Nach Abkühlen und Abfiltrieren des Katalysators dampft man zur Trockene ein und trennt den Rest säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel Dichlormethan/Methanol= 85/15 bis 8/2)

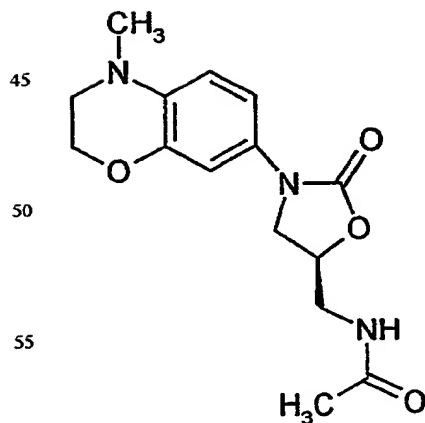
Ausbeute: 0,41 g (46% d.Th.)

 R_f (Dichlormethan /Methanol= 100/7)= 0,27

fbl. Öl

Beispiel 41

(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 5 aus 50 mg (0,19 mmol) des Amins aus Beispiel 40, 0,016 ml (1,2 Äquivalente) Acetylchlorid und 0,035 ml (1,35 Äquivalente) Triethylamin hergestellt.

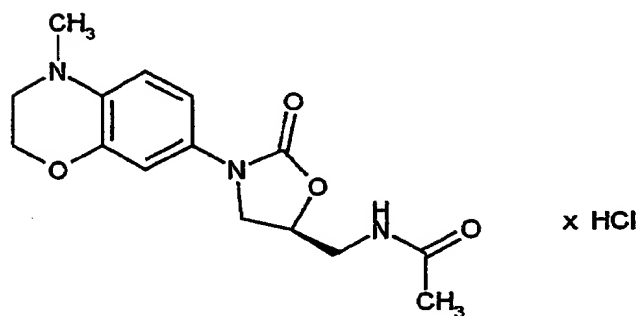
fbl. Schaum

 R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,67

Ausbeute: 55 mg (94,9% d.Th.)

Beispiel 42

(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-acetylamino-methyl-oxazolidin-2-on-hydrochlorid



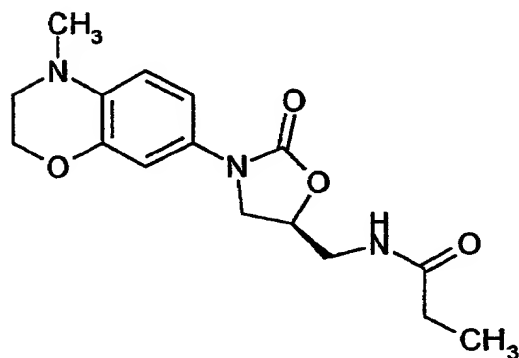
230 mg (0,754 mmol) der Verbindung aus Beispiel 41 werden in 5 ml 1molarer HCl und 20 ml Wasser gelöst, filtriert und das Filtrat über Nacht lyophilisiert.

fbf. Schaum

Ausbeute: quantitativ (255 mg)

Beispiel 43

(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-propionylamino-methyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 8 aus 220 mg (0,836 mmol) des Amins aus Beispiel 40, 1,1 mmol= 0,09 ml (1,2 Equivalente) Propionylchlorid und 0,16 ml Triethylamin (1,09 mmol) hergestellt.

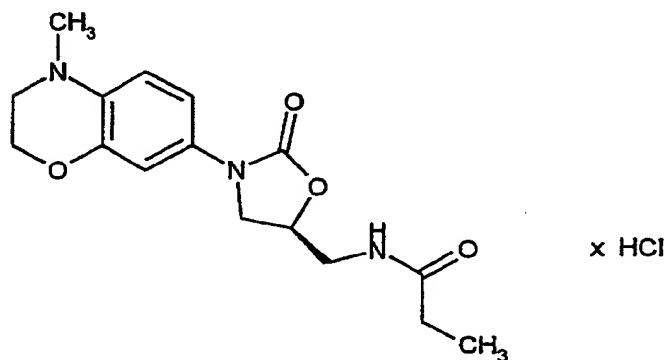
fbf. Schaum

R_f (Dichlormethan /Methanol= 9/1)= 0,76

Ausbeute: 260 mg (97,4% d.Th.)

Beispiel 44

(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5 -propionylamino-methyl-oxazolidin-2-on-hydrochlorid



DE 198 02 239 A 1

Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 42 aus 260 mg (0,814 mmol) der Verbindung aus Beispiel 43, 4 ml 1n Salzsäure und 20 ml Wasser hergestellt.

fbf. Schaum

Ausbeute: 240 mg (92,3% d.Th.)

5

Beispiel 45

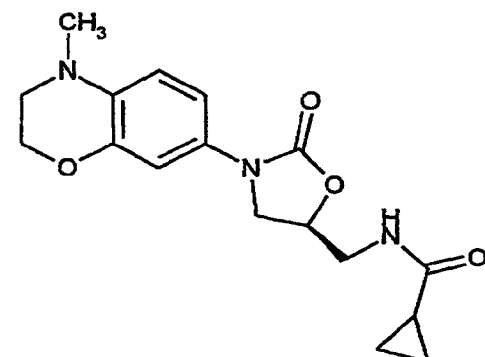
(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-cyclopropyl-carbonylamino-methyl-oxazolidin-2-on

10

15

20

25



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 5 aus 80 mg (0,304 mmol) des Amins aus Beispiel 40, 0,04 ml (0,365 mmol) Cyclopropan-carbonsäurechlorid und 0,06 ml (0,41 mmol) Triethylamin hergestellt.

fbf. Öl

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/7)= 0,35

30 Ausbeute: 67 mg (66,6% d.Th.)

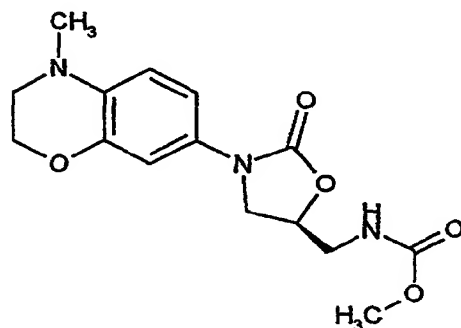
Beispiel 46

(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-methoxycarbonyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on

35

40

45



50 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 6 aus 80 mg (0,304 mmol) des Amins aus Beispiel 40, 0,03 ml ($d = 1,223 \approx 36,7$ mg, 0,39 mmol) Cyclopropan-carbonsäurechlorid und 0,06 ml (0,41 mmol) Triethylamin hergestellt.

fbf. Schaum

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/5)= 0,64

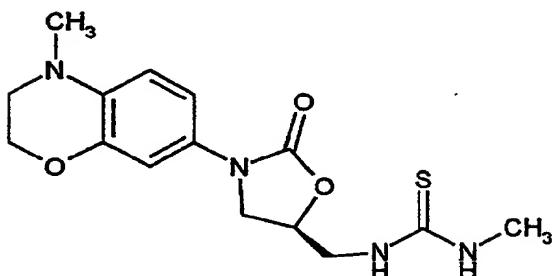
55 Ausbeute: 84 mg (86% d.Th.)

60

65

Beispiel 47

(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-methylthiocarbamoylamino-methyl-oxazolidin-2-on



50 mg (0,19 mmol) des Amins aus Beispiel 40 werden in 2 ml THF gelöst, mit 14 mg (0,19 mmol) Methylisothiocyanat versetzt und über Nacht bei RT gerührt. Säulenchromatographische Trennung mit Kieselgel 60 und Dichlormethan/Methanol= 100/5 als Laufmittel.

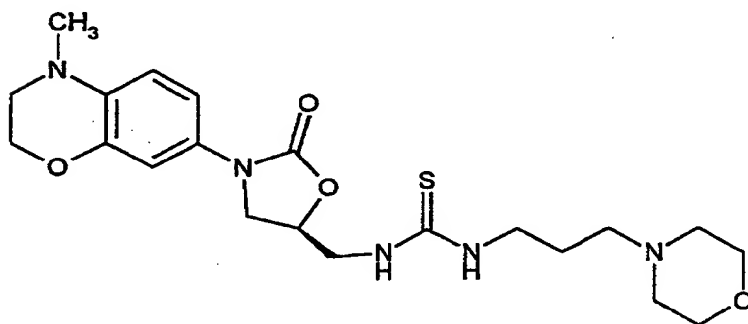
fb. Schaum

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/5)= 0,6

Ausbeute: 58 mg (86,7% d.Th.)

Beispiel 48

(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-morpholino-propylthiocarbamoyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on



Analog Beispiel 47 wird die Titelverbindung aus 30 mg (0,114 mmol) der Verbindung aus Beispiel 40 und 21 mg (0,114 mmol) Morpholinopropylisothiocyanat in 2 ml THF hergestellt. Säulenchromatographische Trennung mit Kieselgel 60 und Dichlormethan/Methanol= 9/1 als Laufmittel.

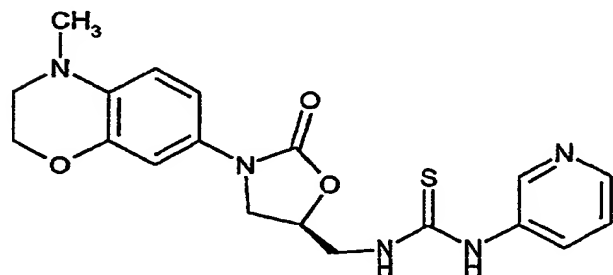
fb. Schaum

R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,54

Ausbeute. 41 mg (80% d.Th.)

Beispiel 49

(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-(3-pyridylthiocarbamoylamino-methyl)-oxazolidin-2-on



Analog Beispiel 47 wird die Titelverbindung aus 30 mg (0,114 mmol) des Amins aus Beispiel 40 und 160 mg (0,114 mmol) 3-Pyridylisothiocyanat in 2 ml THF hergestellt. Säulenchromatographische Trennung mit Kieselgel 60 und Dichlormethan/Methanol= 100/7 als Laufmittel.

fbl. Schaum

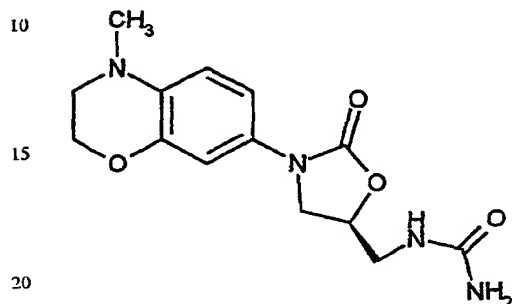
 R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/7)= 0,49

Ausbeute: 31 mg (67,1% d.Th.)

5

Beispiel 50

(5S)-3-(4-Methyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-carbamoyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on



0,2 g (0,76 mmol) des Amins aus Beispiel 40, 64 mg (0,76 mmol) Kaliumcyanat und 0,76 ml (0,76 mmol) 1molare HCl-Lösung in 333 ml Wasser werden 3 Stunden zum Sieden erhitzt. Nach dem Abkühlen rührt man mit 10 ml Essigwasser aus, trennt die organische Phase ab, dampft i. V. zur Trockene ein und trennt den Rückstand säulenchromatographisch (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/ Methanol= 9/1)

fbl. Schaum

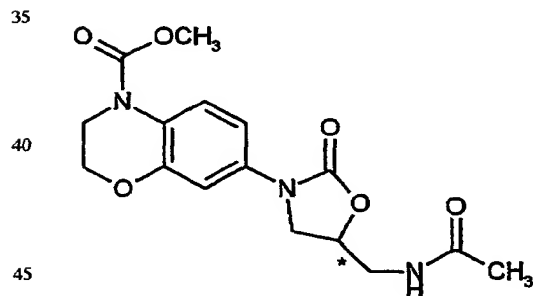
 R_f (Dichlormethan/ Methanol= 9/1)= 0,55

Ausbeute: 120 mg (51,6% d.T.)

30

Beispiel 51

(5R,S)-3-(4-Methoxycarbonyl-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-7-yl)-5-acetyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on



250 mg (1,2 mmol) der Verbindung aus Beispiel 48A werden in 1 ml Dichlormethan gelöst, mit 194 mg (1,68 mmol) 2-Acetylaminomethyl-oxiran (Lit.: analog J. Kitchin et al., J. Med. Chem. 37, 1994, 3707-16) und mit 3 g Kieselgel versetzt und über Nacht bei RT gerührt. Da laut DC die Umsetzung nur gering ist, versetzt man mit weiteren 70 mg ($\approx 1/2$ Equivalent) Oxiran und läßt 2 Tage bei RT reagieren. Dann wird das Kieselgel mit 5 ml Dichlormethan und 3 ml Methanol eluiert, das Kieselgel abfiltriert und die organische Phase i. V. zur Trockne eingedampft. Die säulenchromatographische Trennung an Kieselgel 60 mit Dichlormethan/Methanol= 100/5 als Laufmittel (R_f = 0,4) ergibt 70 mg (18% d.Th.) des gewünschten Aminoalkohols. Dieser wird in 2 ml THF aufgenommen, mit 120 mg (1,4 Equivalenten) Carbonyldiimidazol versetzt und über Nacht bei 50°C gerührt. Der Ansatz wird im Vakuum zur Trockne eingedampft und säulenchromatographiert (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/5, R_f = 0,5).

fbl. Schaum

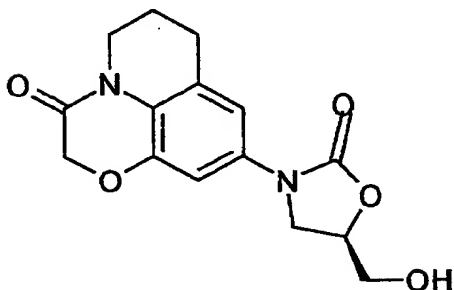
Ausbeute: 74 mg (17,6% d.Th.)

60

65

Beispiel 52

(5R)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on-9-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 1 aus 0,5 g (1,48 mmol) der Verbindung aus Beispiel 18A, 0,78 g (1,35 mmol) n-Butyllithium-Lösung in n-Pentan (1,7N) und 0,19 ml (1,35 mmol) (R)-(-)-Glycidylbutyrat in THF hergestellt.

fbl. Kristalle

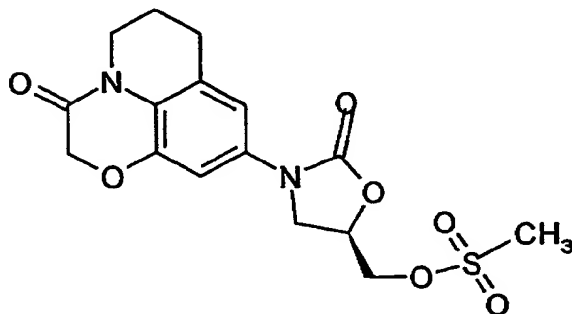
mp 183-5°C

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/5)= 0,33

Ausbeute: 165 mg (36,7% d.Th.)

Beispiel 53

(5R)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on-9-yl)-5-methansulfonyloxy-methyl-oxazolidin-2-on



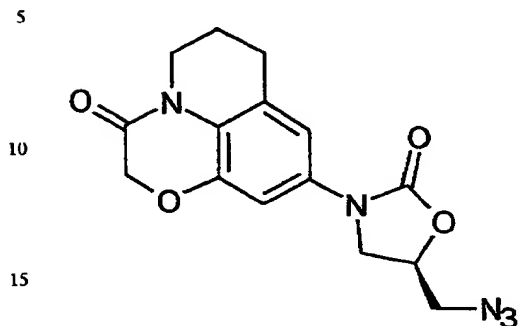
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 2 aus 1 g (3,3 mmol) des Alkohols aus Beispiel 52, 0,6 g (5,28 mmol) (1,6 Äquivalenten 0,41 ml) Mesylchlorid und 0,57 g (5,61 mmol, 1,7 Äquivalenten 0,8 ml) Triethylamin hergestellt. Säulenchromatographische Trennung mit Kieselgel 60 und Dichlormethan/Methanol= 100/5 als Laufmittel.

fbl. Kristalle

Ausbeute 0,94 g (74,6% d.Th.)

Beispiel 54

(5R)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on-9-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on

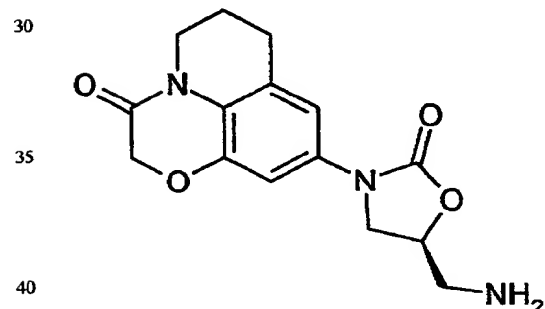


Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 3 aus 0,9 g (2,36 mmol) des Mesylats aus Beispiel 53 und 0,15 g (2,34 mmol) Natriumazid in 6 ml DMF hergestellt.
 fbl. Kristalle, Fp: 135°C
 R_f (Dichlormethan/ Methanol = 100/5) = 0,86
 Ausbeute: 0,65 g (83, % d.Th.)

25

Beispiel 55

(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on-9-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on



0,5 g (1,52 mmol) des Azids aus Beispiel 54 werden unter Argonatmosphäre in 2,5 ml Dimethoxyethan vorgelegt und unter Rühren bei 50°C tropfenweise mit 0,22 ml (1,82 mmol \approx 1,2 Äquivalenten) Trimethylphosphit ($P(OCH_3)_3$) in 2,5 ml Dimethoxyethan versetzt. Dann erhitzt man 3 Stunden zum Sieden. Man versetzt mit 0,3 ml 6 n Salzsäure und erhitzt weitere 3 Stunden zum Sieden. Nach dem Abkühlen versetzt man mit 3 ml gesättigter Natrium-hydrogencarbonatlösung und extrahiert mit Dichlormethan. Die organische Phase wird i.V. zur Trockne eingedampft und der Rückstand säulenchromatographiert (Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 9/1).
 fbl. Schaum
 Ausbeute: 0,28 g (60,8% d.Th.)

55

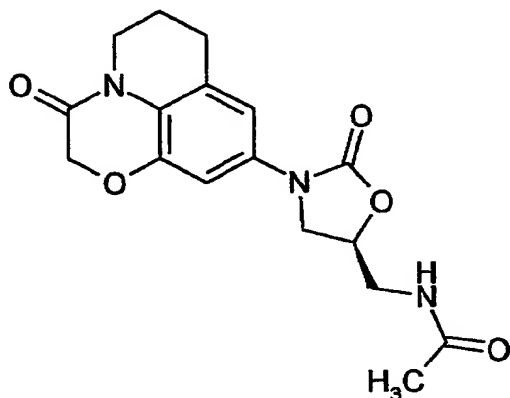
60

65

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 56

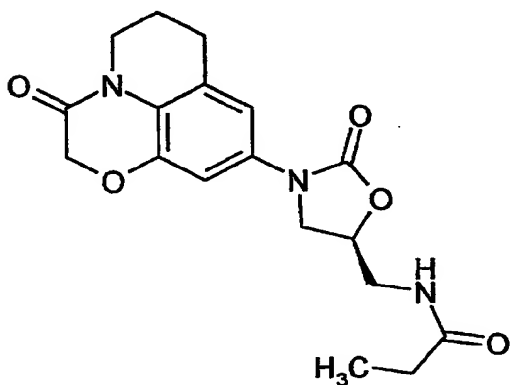
(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on-9-yl)-5-acetylamino-methyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 5 aus 250 mg (0,822 mmol) des Amins aus Beispiel 55, 0,08 ml (1,15 mmol 1,4 Äquivalenten, d= 1,104) Acetylchlorid und 0,17 ml (1,23 mmol 1,5 Äquivalenten) Triethylamin hergestellt. Chromatographische Trennung mit Kieselgel 60 und als Laufmittel Dichlormethan/ Methanol= 100/4. fbl. Schaum
Ausbeute: 170 mg (59,9% d.Th.)

Beispiel 57

(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on-9-yl)-5-propionyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 8 aus 300 mg (0,99 mmol) des Amins aus Beispiel 55, 0,1 ml (1,19 mmol d= 1,065) Propionylchlorid und 0,19 ml (1,36 mmol) Triethylamin hergestellt. Chromatographie : Kieselgel 60, Dichlormethan/Methanol= 100/7
fbl. Schaum
Ausbeute: 210 mg (59,1% d.Th.)

Beispiel 58

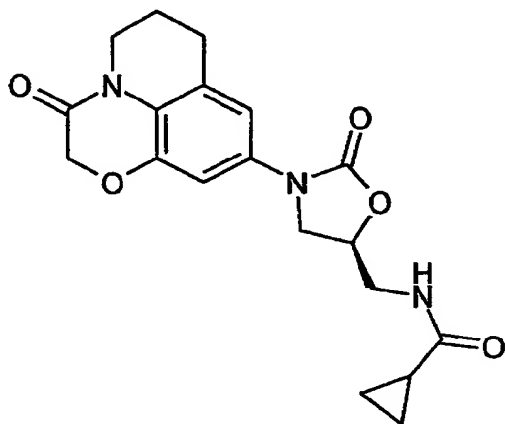
(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on-9-yl)-5-cyclopropan-carbonylaminomethyl-oxazolidin-2-on

5

10

15

20



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 10 aus 250 mg (0,825 mmol) des Amins aus Beispiel 55, 0,09 ml (0,1 g, 0,99 mmol, 1,2 Äquivalenten $d = 1,152$) Cyclopropan-carbonsäurechlorid und 0,15 ml (1,1 mmol, 1,35 Äquivalenten) Triethylamin hergestellt.

25

fbf. Schaum

Ausbeute: 198 mg (64,7% d.Th.)

30

Beispiel 59

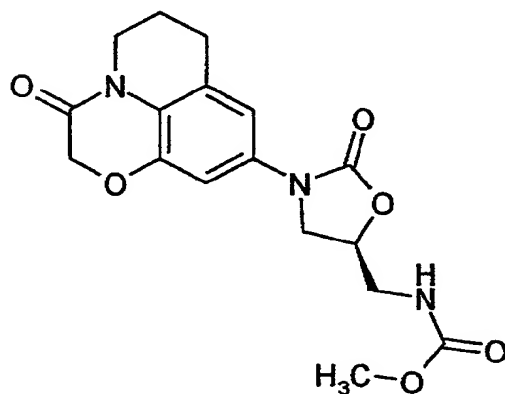
(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-2H-1,4-benzoxazin-3-on-9-yl)-5-methoxycarbonylaminomethyl-oxazolidin-2-on

35

40

45

50



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 6 aus 300 mg (0,99 mmol) des Amins aus Beispiel 55, 0,11 g (1,19 mmol, 1,2 Äquivalenten, 0,9 ml) Chlorameisensäuremethylester und 0,18 ml (1,29 mmol) Triethylamin hergestellt.

55

fbf. Schaum

Ausbeute: 90 mg (25,2% d.Th.)

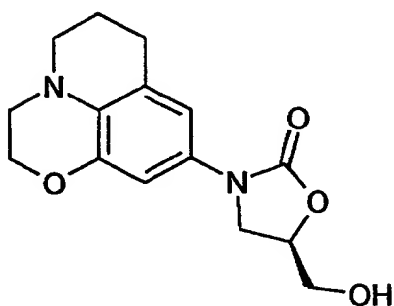
60

65

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 60

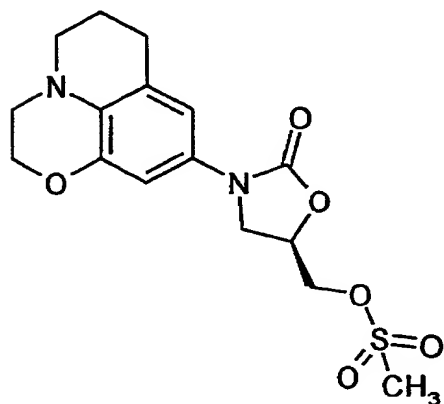
(5R)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-9-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 1 aus 0,54 g (1,7 mmol) der Verbindung aus Beispiel 27A, 0,66 ml (1,7 mmol) n-Butyllithium-Lösung in n-Hexan, 2,5 n, und 0,24 ml (1,7 mmol, d= 1,018) (R)-(-)-Glycidylbutyrat hergestellt. Chromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/3 fbl. Öl
Ausbeute: 356 mg (72,3% d.Th.)

Beispiel 61

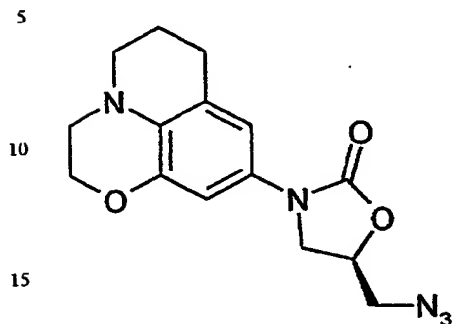
(5R)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-9-yl)-5-methansulfonyloxymethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 2 aus 0,22 g (0,76 mmol) des Alkohols aus Beispiel 60, 0,14 g (1,21 mmol, 1,6 Äquivalenten, 0,09 ml) Mesylchlorid und 0,18 ml (1,29 mmol, 1,7 Äquivalenten) Triethylamin hergestellt.
fbl. Öl
Ausbeute: 0,35 g, roh (>100% d.Th.)
Nach chromatographischer Trennung an Kieselgel 60 und Dichlormethan/Methanol = 100/5 als Laufmittel erhält man 77,5% d.Th.

Beispiel 62

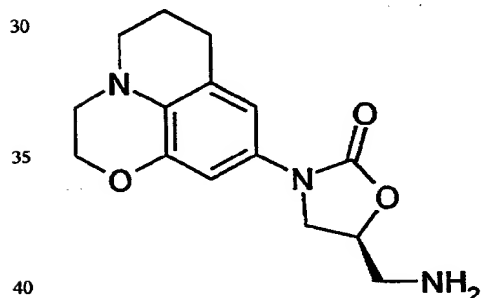
(5R)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-9-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on



20 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 3 aus 3,12 g (8,48 mmol) des Mesylats aus Beispiel 61 und 0,55 g (8,48 mmol) Natriumazid in 30 ml DMF hergestellt. Chromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Essigester= 9/1
fbl., zähes Öl
Ausbeute: 2,15 g (80,5% d.Th.)

25 Beispiel 63

(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-9-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on



45 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 55 aus 0,3 g (0,95 mmol) des Azids aus Beispiel 62 und 0,13 ml (1,14 mmol) Triethylphosphit (1,2 Äquivalenten) in 3 ml Dimethoxyethan hergestellt. Chromatographische Trennung:
Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,26
Ausbeute: 80 mg (29,1% d.Th.)
Das folgende Nebenprodukt wurde isoliert:

50

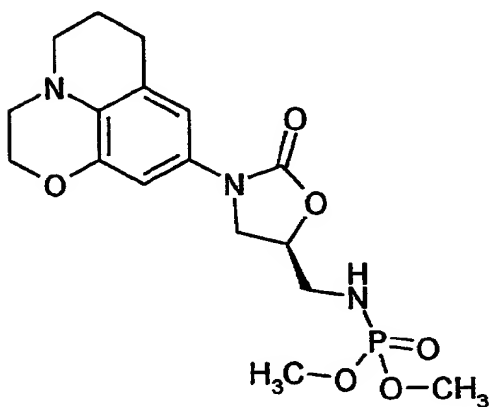
55

60

65

Beispiel 64

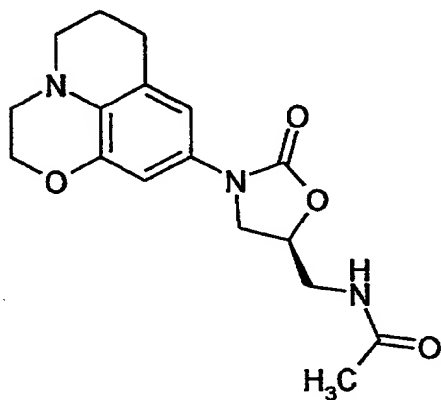
(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-9-yl)-5-dimethoxyphosphonylamino-methyl-oxazolidin-2-on



R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,62
Ausbeute: 50 mg (13,3% d.Th.)

Beispiel 65

(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-9-yl)-5-acetylamino-methyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 5 aus 80 mg (0,28 mmol) des Amins aus Beispiel 63, 0,03 ml (1,4 Äquivalenten) Acetylchlorid und 0,06 ml (1,5 Äquivalenten) Triethylamin hergestellt. Chromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/ Methanol= 9/1)= 0,53
Ausbeute: 70 mg (76,3% d.Th.)

Beispiel 66

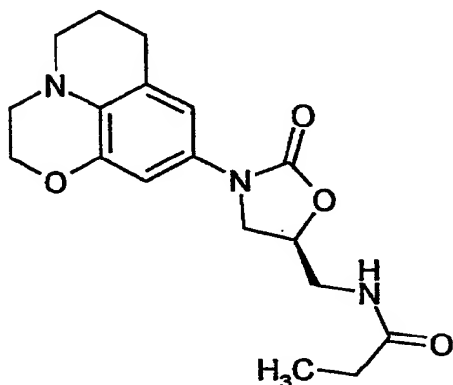
(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-9-yl)-5-propionyl-aminomethyl-oxazolidin-2-on

5

10

15

20



25

Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 8 aus 0,1 g (0,346 mmol) des Amins aus Beispiel 63, 0,04 ml (0,416 mmol, 1,2 Äquivalenten) Propionylchlorid und 0,065 l (0,467 mol) Triethylamin hergestellt. Chromatographische Trennung, Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 9/1
fbl. Schaum
 R_f (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0,7
Ausbeute 85 mg (71,2% d.Th.)

30

Beispiel 67

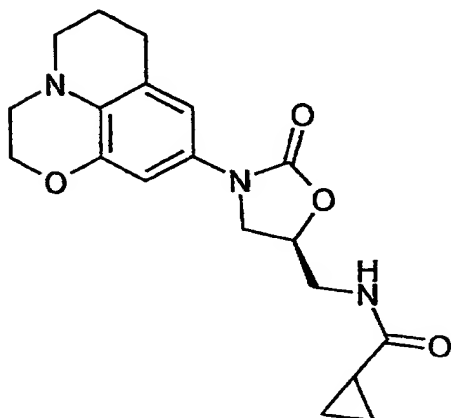
(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-9-yl)-5-cyclopropan-carbonylaminomethyl-oxazolidin-2-on

35

40

45

50



55

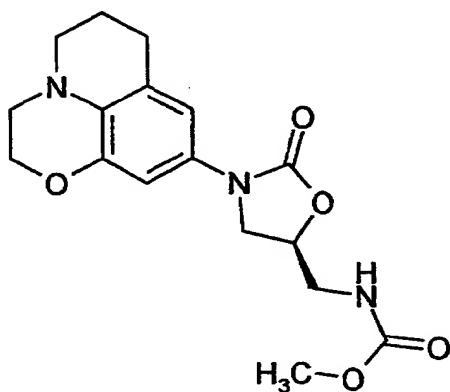
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 10 aus 150 mg (0,52 mmol) des Amins aus Beispiel 63, 0,056 ml (0,623 mmol, 1,2 Äquivalenten d = 1,152) Cyclopropan-carbonsäurechlorid und 0,1 ml (0,702 mmol, 1,35 Äquivalenten) Triethylamin hergestellt. Chromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 9/1
fbl. Schaum
 R_f (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0,64
Ausbeute: 80 mg (43,1% d.Th.)

60

65

Beispiel 68

(5S)-3-(6,7-Dihydro-5H-pyrido-[1,2,3-de]-3,4-dihydro-2H-1,4-benzoxazin-9-yl)-5-methoxycarbonylaminoethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 6 aus 190 mg (0,66 mmol) des Amins aus Beispiel 63, 0,075 g (0,79 mmol, 1,2 Äquivalenten) Chlorameisensäuremethylester und 0,12 ml (0,89 mol) Triethylamin hergestellt.

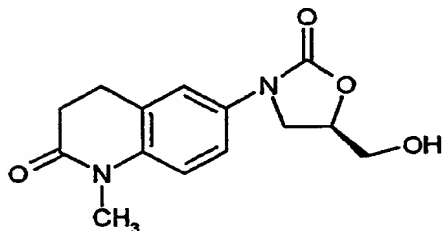
fbf. Schaum

R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,66

Ausbeute: 100 mg (43,7% d.Th.)

Beispiel 69

(5R)-3-(1-Methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



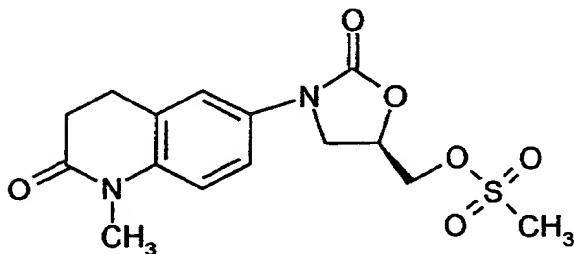
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 1 aus 6 g (19,2 mmol) der Verbindung aus Beispiel 21A, 7,2 ml (19,2 mmol) Butyllithiumlösung (2,5 molar) und 3 ml (21 mmol) (R)-(-)-Glycidylbutyrat hergestellt.

fbf. Kristalle

Ausbeute: 4,5 g (84,8% d.Th.)

Beispiel 70

(5R)-3-(1-Methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-methansulfonyloxymethyl-oxazolidin-2-on



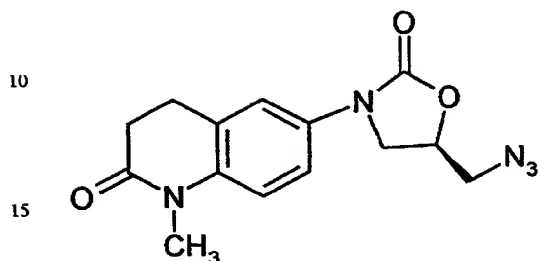
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 2 aus 4,2 g (15,2 mmol) des Alkohols aus Beispiel 69, 3,5 ml (25,7 mmol) Triethylamin und 1,75 ml (25,3 mmol) Mesylchlorid in 50 ml Pyridin hergestellt.

fbf. Produkt

Ausbeute, roh: 6 g (> 100% d.Th.)

Beispiel 71

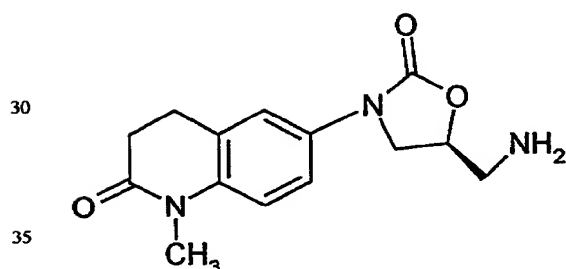
(5R)-3-(1-Methyl-1,2,3,4-Tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 3 aus 0,5 g (1,47 mmol) des Mesylats aus Beispiel 70 und 110 mg (169 mmol) Natriumazid in 10 ml DMF bei 80°C hergestellt.

Beispiel 72

(5S)-3-(1-Methyl-1,2,3,4-terahydrochindin-2-on-6-yl)-5-aminomethyloxazolidin-2-on



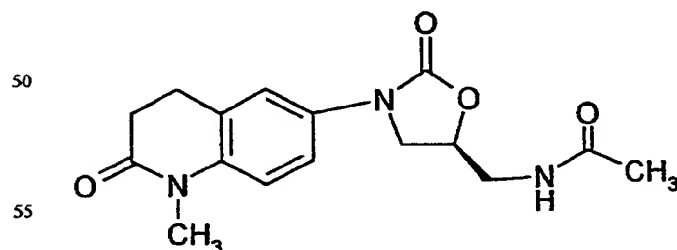
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 4 aus 1 g (3,3 mmol) des Azids aus Beispiel 71 und 100 mg Pd-C, 5%ig, bei 3 bar Wasserstoff und RT hergestellt.

fb. Produkt

Ausbeute: 0,9 g (quantitativ)

Beispiel 73

(5S)-3-(1-Methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiel 5 aus 400 mg (1,45 mmol) des Amins aus Beispiel 71, 10 ml Pyridin und 0,153 ml (2,17 mmol) Acetylchlorid hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel

60, I.aufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/1

fb. Kristalle,

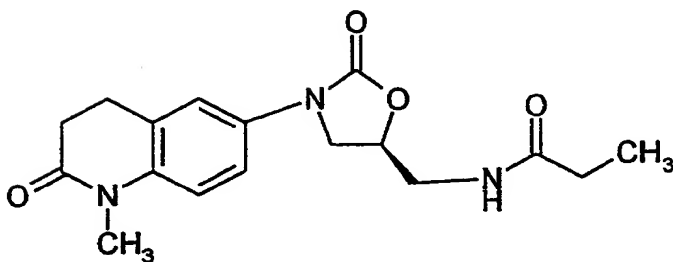
Fp: 233°C (Zers.)

Ausbeute: 140 mg (30,4% d.Th.)

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 74

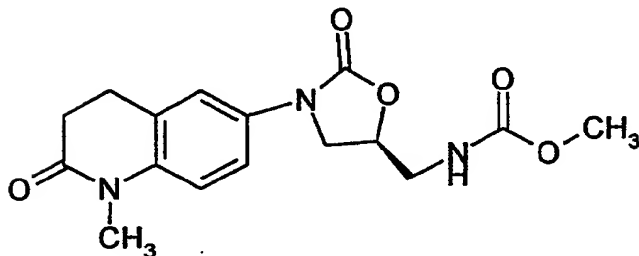
(5S)-3-(1-Methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-propionylaminomethyloxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 8 aus 0,39 mg (1,09 mmol) des Amins aus Beispiel 72, 10 ml Pyridin und 0,141 g (1,63 mmol) Propionylchlorid hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/1
fbl. Kristalle,
Fp: 187°C (Zers.)
Ausbeute: 208 mg (57,6% d.Th.)

Beispiel 75

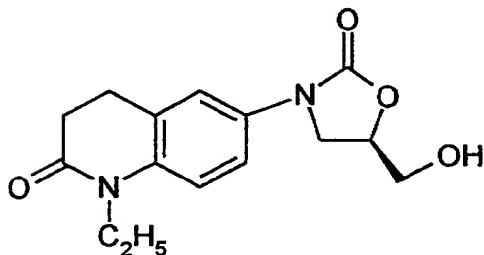
(5S)-3-(1-Methyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-methoxycarbonylaminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 6 aus 300 mg (1,09 mmol) des Amins aus Beispiel 72, 10 ml Pyridin und 0,126 ml (1,63 mmol) Chlorameisensäuremethylester hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel 60: Dichlormethan/Methanol= 100/1
fbl. Kristalle,
Fp: 181°C (Zers.)
Ausbeute: 150 mg (41,3% d.Th.)

Beispiel 76

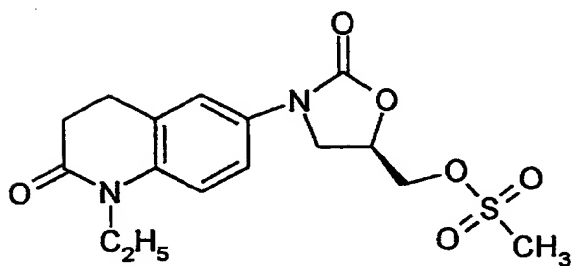
(5R)-3-(1-Ethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 69 aus 1 g (3 mmol) der Verbindung aus Beispiel 23A, 1,1 ml (3 mmol) Butyllithiumlösung (2,5M) und 0,46 ml (3,3 mmol) (R)-(-)-Glycidylbutyrat hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/1
fbl. Produkt
Ausbeute: 20,6 mg (23,7% d.Th.)

Beispiel 77

(5R)-3-(1-Ethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-methansulfonyloxymethyl-oxazolidin-2-on



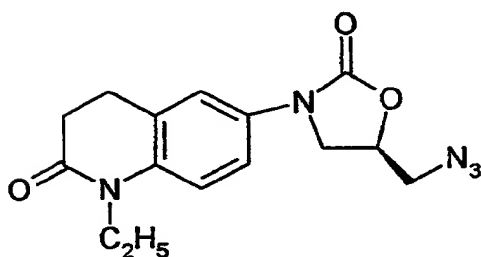
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 70 aus 12 g (41,4 mmol) des Alkohols aus Beispiel 76, 100 ml Pyridin, 9,36 ml (69,6 mmol, d = 0,73) Triethylamin und 4,68 ml (68,76 mmol, d= 1,474) Mesylchlorid hergestellt.

fb. Produkt

Ausbeute: 9 g (59,0% d.Th.)

Beispiel 78

(5R)-3-(1-Ethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on



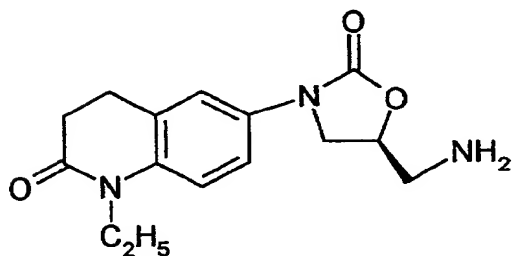
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 71 aus 9 g (24,4 mmol) des Mesylats aus Beispiel 73 und 1,74 g (26,9 mmol) Natriumazid in 100 ml DMF hergestellt.

fb. Produkt

Ausbeute: 6,4 g (83,2% d.Th.)

Beispiel 79

(5S)-3-(1-Ethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 72 aus 6 g (19 mmol) des Azids aus Beispiel 78 und 500 mg Pd-C, 5%-ig, bei 3 bar Wasserstoff und RT über Nacht hergestellt.

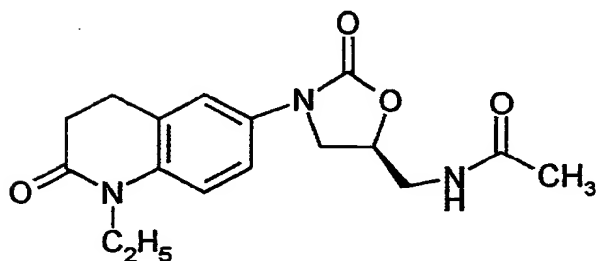
fb. Produkt

Ausbeute: 3g (54,5% d.Th.)

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 80

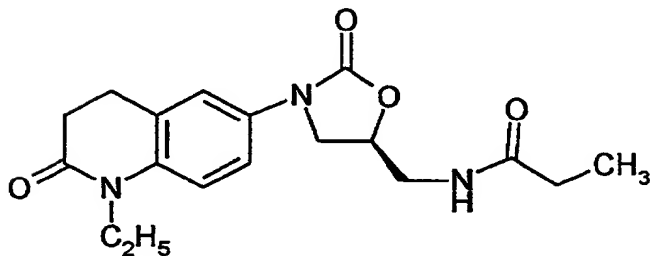
(5S)-3-(1-Ethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-acetylaminoethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 73 aus 0,4 g (1,38 mmol) des Amins aus Beispiel 79, 10 ml Pyridin und 0,15 ml (2,7 mmol) Acetylchlorid hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 10/1
fbl. Kristalle
Fp: 185°C (Zers.)
Ausbeute: 110 mg (24,1% d.Th.)

Beispiel 81

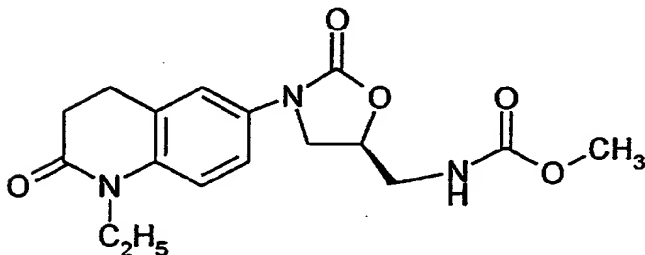
(5S)-3-(1-Ethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-propionylaminomethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 74 aus 0,4 g (1,38 mmol) des Amins aus Beispiel 79, 10 ml Pyridin und 0,18 ml (2,07 mmol) Propionylchlorid hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/1
fbl. Kristalle
Fp: 120°C
Ausbeute: 260 mg (54,5% d.Th.)

Beispiel 82

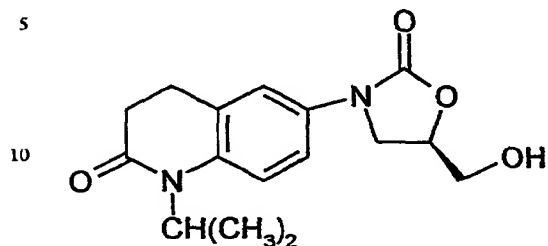
(5S)-3-(1-Ethyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-methoxycarbonylaminoethyl-oxazolidin-2-on



Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 76 aus 0,4 g (1,38 mmol) des Amins aus Beispiel 79, 10 ml Pyridin und 0,15 ml (2,07 mmol) Chlorameisensäuremethylester hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/1.
fbl. Kristalle,
Fp: 188°C (Zers.)
Ausbeute: 200 mg (41,7% d.Th.)

Beispiel 83

(5R)-3-(1-Isopropyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on

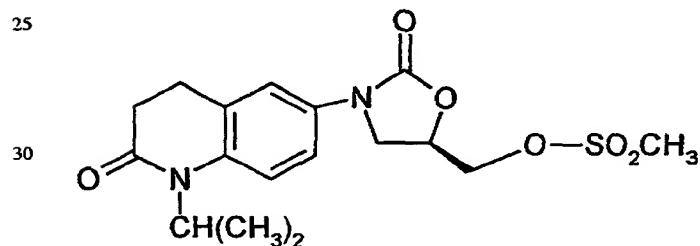


15 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 69 aus 12 g (35,4 mmol) der Verbindung aus Beispiel 27A, 13,27 ml (35,4 mmol) Butyllithium, (2,5 molar) und 5,5 ml (38,7 mmol) (R)-(-)-Glycidylbutyrat hergestellt.
fbl. Produkt
Ausbeute, roh: 12 g (> 100%, 10,8 g)

20

Beispiel 84

(5R)-3-(1-Isopropyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-methansulfonyl-oxymethyl-oxazolidin-2-on

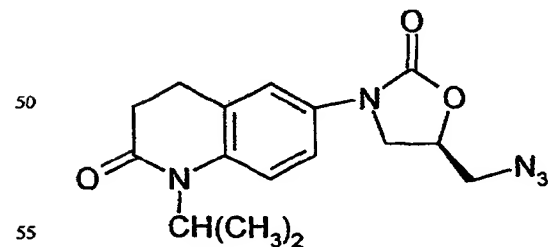


35 Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 70 aus 10,8 g (35,5 mmol) des Alkohols aus Beispiel 83, 100 ml Pyridin, 8,2 ml (60,3 mmol) Triethylamin und 4,08 ml (59 mmol) Mesylchlorid bei 0°C hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/ Methanol 100/1
fbl. Kristalle,
Fp: 156°C
40 Ausbeute: 1,1 g (8,1% d.Th.); 4 g Edukt zurückgewonnen

Beispiel 85

(5R)-3-(1-Isopropyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on

45



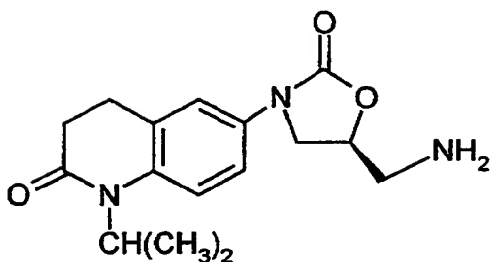
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 71 aus 5 g (13,6 mmol) des Mesylats aus Beispiel 84 und 1,02 g (15,6 mmol) Natriumazid in 50 ml DMF hergestellt.
fbl. Produkt
60 Ausbeute, roh: 5 g

65

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 86

(5S)-3-(1-Isopropyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on



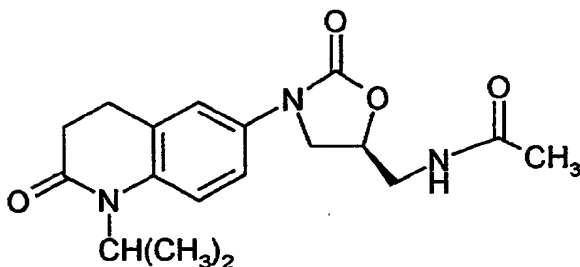
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 72 aus 5 g (15,2 mmol) des Azids aus Beispiel 85 und 500 mg Pd-C, 5%ig, in 50 ml Methanol/DMF (1/1) hergestellt.

fbl. Produkt

Ausbeute: 4,2 g (91,1% d.Th.)

Beispiel 87

(5S)-3-(1-Isopropyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on



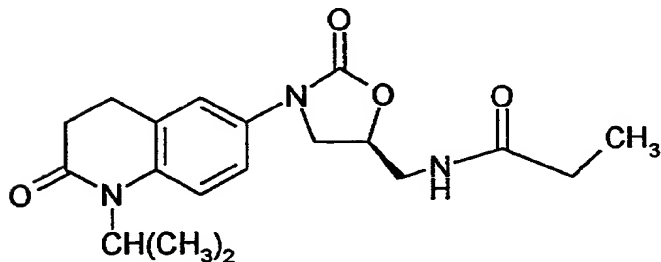
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 73 aus 0,6 g (2 mmol) des Amins aus Beispiel 86, 10 ml Pyridin und 0,21 ml (3 mmol) Acetylchlorid hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/Methanol 100/1

fbl. Produkt

Ausbeute: 270 mg (39,1% d.Th.)

Beispiel 88

(5S)-3-(1-Isopropyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-propionylaminomethyl-oxazolidin-2-on



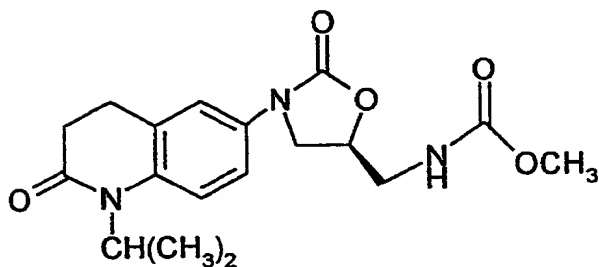
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 74 aus 0,3 g (1 mmol) des Amins aus Beispiel 86, 10 ml Pyridin und 0,13 ml (1,5 mmol) Propionylchlorid hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Kieselgel 60, Laufmittel: Dichlormethan/ Methanol= 100/1

fbl. Produkt

Ausbeute: 160 mg (44,5% d.Th.)

Beispiel 89

(5S)-3-(1-Isopropyl-1,2,3,4-tetrahydrochinolin-2-on-6-yl)-5-methoxycarbonylaminoethyl-oxazolidin-2-on



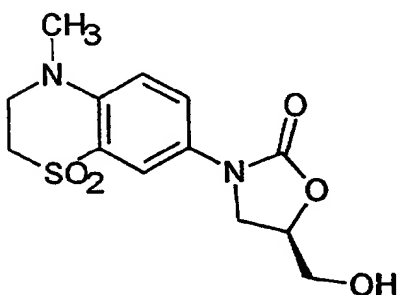
Die Titelverbindung wird in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 75 aus 0,3 g (1 mmol) des Amins aus Beispiel 86, 10 ml Pyridin und 0,11 ml (1,5 mmol) Chlorameisensäuremethylester hergestellt. Säulenchromatographische Trennung: Dichlormethan/ Methanol= 100/1

fol. Produkt

Ausbeute: 140 mg (38,7% d.Th.)

Beispiel 90

(5R)-3-(4-Methyl-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2H-1,4-benzthiazin-7-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



14,3 g (41,3 mmol) 7-Benzyloxycarbonylamino-4-methyl-1,1-dioxo-3,4-dihydro-2H-1,4-benzothiazin werden in 85 ml DMSO mit 7 ml (50 mmol) R-(-)-Glycidylbutyrat und 1 ml tert. Butylimino-tris-(dimethylamino)-phosphoran bei 90°C über Nacht gerührt. Anschließend werden 0,91 g Kaliumcarbonat und 13 ml Methanol zugegeben.

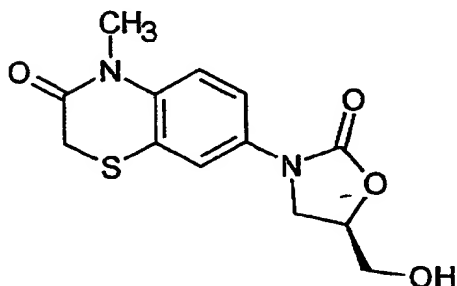
Das Gemisch wird 30 Minuten bei 40°C gerührt. Der Ansatz wird auf Wasser gegeben und mit Dichlormethan extrahiert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Das erhaltene Rohprodukt wird an Kiesel-

gel (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol = 100/1,5) chromatographiert.

Ausbeute: 1,3 g (10% d.Th.)

Beispiel 91

(5R)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzthiazin-3-on-7-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



27,6g (0,084 mol) 4-Methyl-2H-1,4-benzthiazin-3-on werden in 480 ml THF p.a. bei -78°C unter Argon vorgelegt. Es werden 33,6 ml (0,084 mol) n-Butyllithium (2,5N in Hexan) und anschließend 11,76 ml (0,084 mol) (R)-(-)-Glycidylbutyrat zugetropft und unter Erwärmung auf Raumtemperatur über Nacht nachgerührt. Der Ansatz wird mit gesättigter Ammoniumchloridlösung versetzt, mit Essigester extrahiert, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und

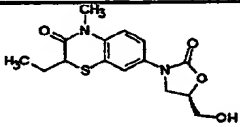
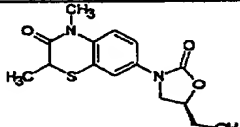
einrotiert. Das Rohprodukt wird mit Methanol verrieben und getrocknet.

Ausbeute: 18 g (73% d.Th.)

R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/5) = 0,29

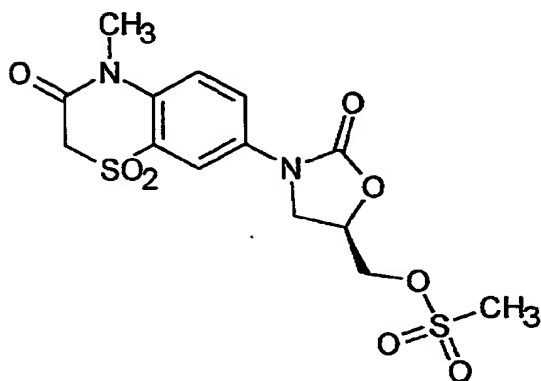
Analog zum Beispiel 91 werden die Verbindungen in Tabelle 1 erhalten:

Tabelle 1

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d.Th.)	Fp. (°C)	R_f (Laufmittel/Verhältnis)
92		48	110-115	0,33 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
93		87	155	0,33 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)

Beispiel 94

(5R)-3-(4-Methyl-1,1-dioxo-2H-1,4-benzthiazin-3-on-7-yl)-5-methan-sulfonyloxymethyl-oxazolidin-2-on



2,4 g (7,7 mmol) der Verbindung aus Beispiel 91 werden mit 1,54 ml Triethylamin in 40 ml Dichlormethan bei 0°C vorgelegt. Es wird die Lösung von 0,96 ml Methansulfonylchlorid in 3 ml Dichlormethan zugetropft und 30 Minuten nachgerührt. Alle flüchtigen Bestandteile werden im Vakuum entfernt, der Rückstand mit Eiswasser versetzt und mit Dichlormethan extrahiert. Es wird über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Das Rohprodukt wird mit Ether verrieben.

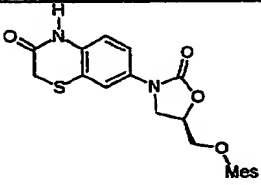
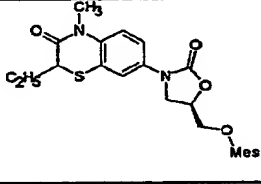
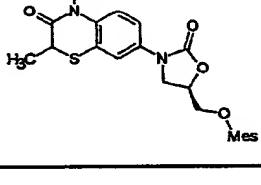
Ausbeute: 1,6 g (53% d.Th.)

fbl. Öl

R_f (Dichlormethan/Methanol = 9/1) = 0,59

Analog zum Beispiel 94 werden die in Tabelle 2 enthaltenen Verbindungen synthetisiert:

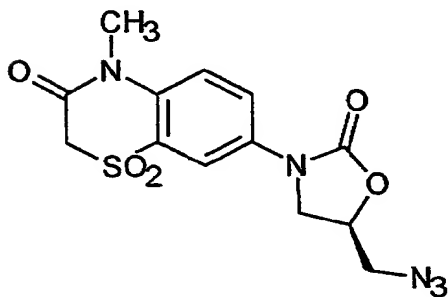
Tabelle 2

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d. Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
95		90	Öl	0,45 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
96		95	118	0,5 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
97		quant.	Öl	0,58 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)

Mes = Methansulfonyl = Mesyl

Beispiel 98

(5R)-3-(4-Methyl-1,1-dioxo-1,4-benzthiazin-7-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on

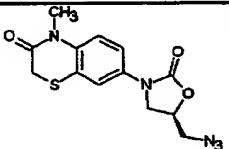
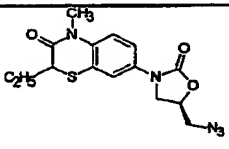
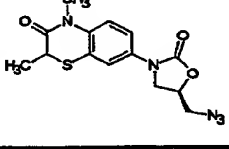


1,6 g (4,1 mmol) der Verbindung aus Beispiel 94 werden mit 346 mg (5,33 mmol) Natriumazid in 5 ml DMF 6 Stunden bei 70°C gerührt. Der abgekühlte Ansatz wird auf Eiswasser gegeben, mit Dichlormethan extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert.

Rohausbeute: 1,3 g

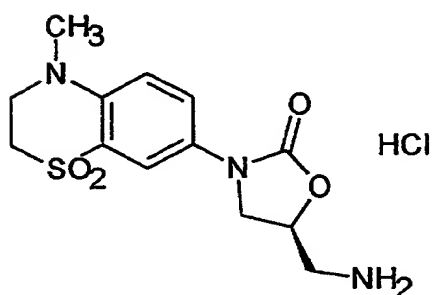
Analog zum Beispiel 98 werden die Verbindungen in Tabelle 3 erhalten:

Tabelle 3

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d. Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
99		58	106	0,54 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
100		80	Öl	0,61 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
101		82	Öl	0,69 (Dichlormethan / Methanol = 100/5)

Beispiel 102

(5S)-3-(4-Methyl-1,1-dioxo-2H-1,4-benzthiazin-7-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on-hydrochlorid



2 g (4,1 mmol) der Verbindung aus Beispiel 98 werden in 200 ml Essigester mit 200 mg Pd/C bei 3 bar bis zur vollständigen Umsetzung hydriert. Der Ansatz wird über Celite filtriert und einrotiert. Das Rohprodukt wird an Kieselgel

(Laufmittel: Dichlormethan /Methanol= 10/1) chromatographiert.

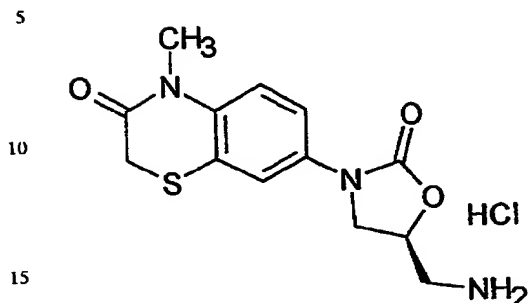
Ausbeute: 400 mg (32% d.Th.)

Fp: amorph, fbl.

R_f (Dichlormethan /Methanol= 9 : 1): 0,13

Beispiel 103

(5S)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzthiazin-3-on-7-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on-hydrochlorid



9 g (28,13 mmol) der Verbindung aus Beispiel 99 werden in 40 ml Ethylenglycoldimethylether vorgelegt. Bei 50°C werden 4,22 g (33,75 mmol) Trimethylphosphit zugetropft und 1 Stunde bei 100°C gerührt. Der abgekühlte Ansatz wird mit 5 ml 6N Salzsäure versetzt und 3 Stunden am Rückfluß gekocht. Das Lösungsmittel wird im Argonstrom abdestilliert, der Rückstand in Methanol aufgenommen und das Produkt mit Ether ausgefällt.

Ausbeute: 5,9 g (65% d.Th.)

Schmelzpunkt: > 250°C

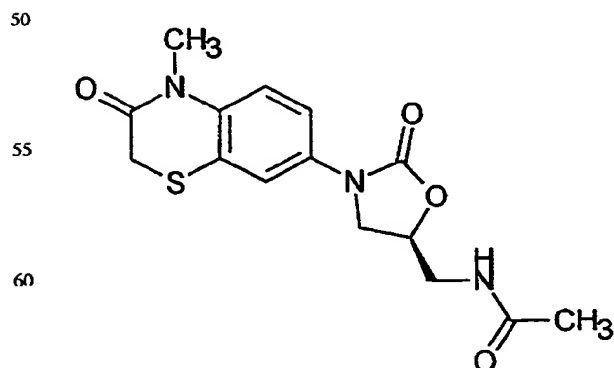
Analog zum Beispiel 103 werden die Verbindungen in Tabelle 4 erhalten:

Tabelle 4

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d.Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
104		quant.	Öl	0,13 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)
105		55	Öl	0,14 (Dichlormethan / Methanol = 9/1)

Beispiel 106

(5S)-3-(4-Methyl-2H-1,4-benzthiazin-3-on-7-yl)-5-acetylaminoethyl-oxazolidin-2-on



822 mg (2,5 mmol) der Verbindung aus Beispiel 103 werden mit 0,76 ml (5,5 mmol) Triethylamin in 30 ml Dichlormethan vorgelegt. Bei 0°C wird die Lösung von 216 mg Acetylchlorid in 1 ml Dichlormethan zugetropft und 30 Minuten nachgerührt. Der Ansatz wird einrotiert und der Rückstand an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/ Methanol= 100/5) chromatographiert. Das erhaltene Produkt wird mit Ether verrieben.

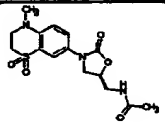
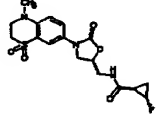
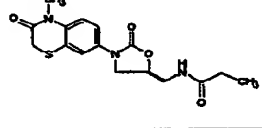
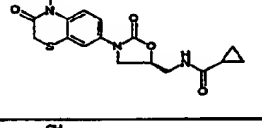
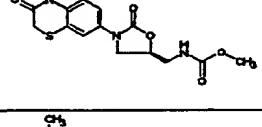
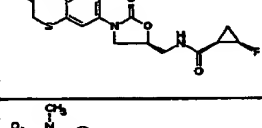
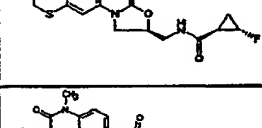
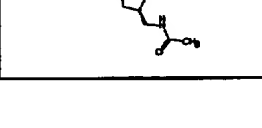
Ausbeute: 700 mg (83% d.Th.)

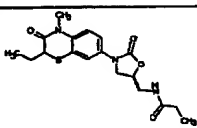
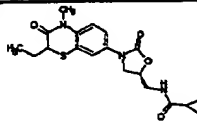
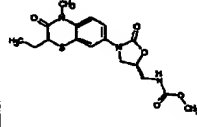
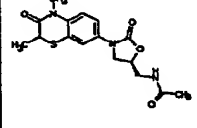
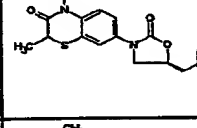
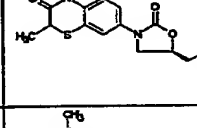
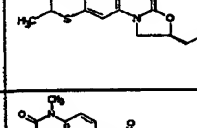
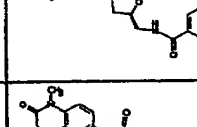
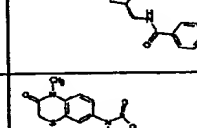
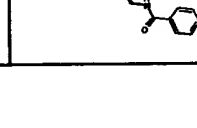
Schmelzpunkt: 216°C

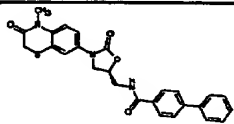
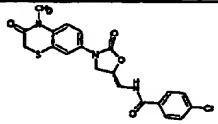
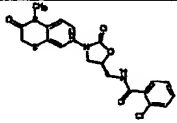
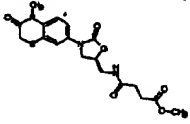
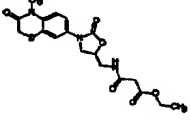
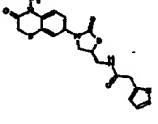
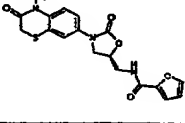
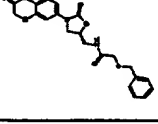
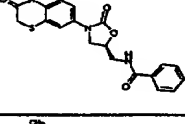
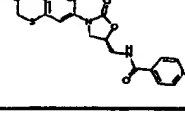
 R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/5) = 0,21

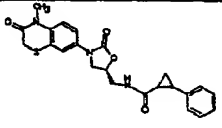
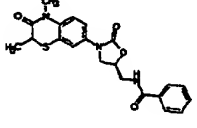
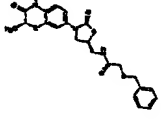
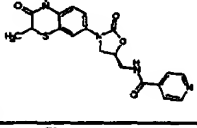
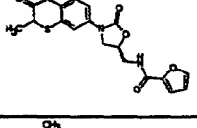
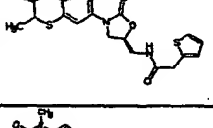
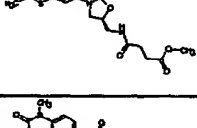
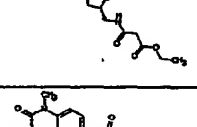
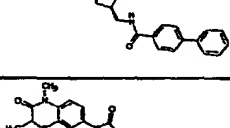
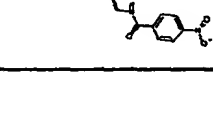
Die in Tabelle 5 aufgeführten Verbindungen werden in Analogie zur Vorschrift des Beispiels 106 hergestellt.

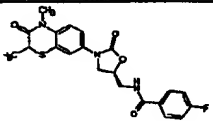
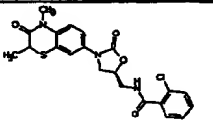
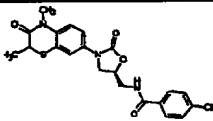
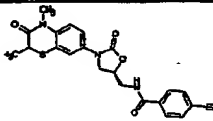
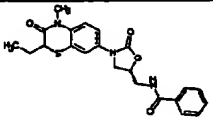
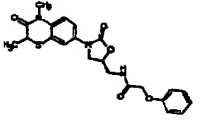
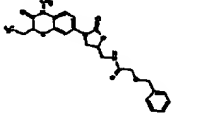
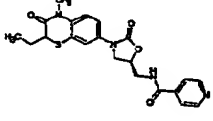
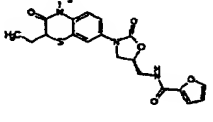
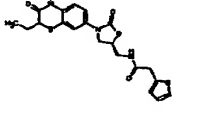
Tabelle 5

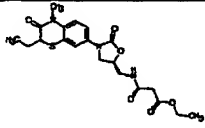
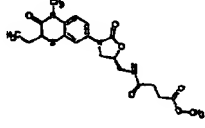
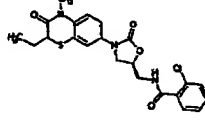
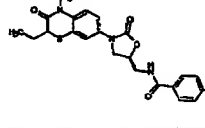
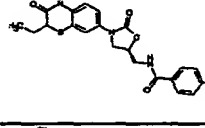
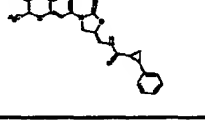
Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d.Th.)	Fp. (°C)	R_f (Laufmittel/Verhältnis)
107		40	216	0,53 (Dichlormethan / Methanol = 9/1)
108		32	168-169	0,66 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)
109		67	154	0,2 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
110		56	120	0,35 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
111		63	156	0,29 (Dichlormethan/ Methanol = 100/2,5)
112		73	160	0,58 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)
113		70	145	0,41 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
114		52	120	0,5 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d. Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
115		38	142	0,59 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)
116		39	165	0,35 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
117		40	121	0,28 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
118		79	148-150	0,48 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)
119		24	125	0,5 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)
120		13	155-157	0,5 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)
121		66	148	0,46 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)
122		78	242	-
123		79	244	-
124		49	255	-

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d. Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
125		72	212	0,31 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
126		66	217	0,46 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
127		58	203	0,47 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
128		78	155	0,42 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
129		48	162	0,40 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
130		44	100	0,47 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
131		79	235	0,46 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
132		66	147	0,40 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
133		83	247	0,5 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
134		66	230	0,42 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)

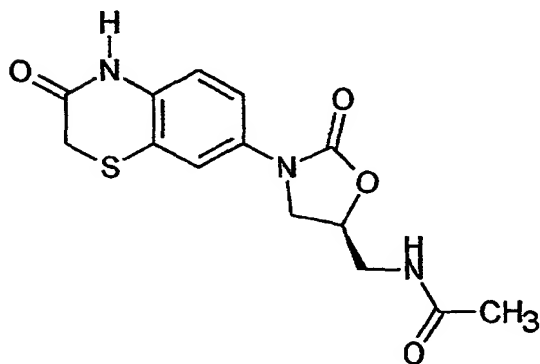
Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d.Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
135		49	190-192	-
136		57	115-117	-
137		74	Öl	-
138		89	115-118	-
139		61	111-115	-
140		50	90	-
141		64	85	-
142		51	133	-
143		88	180-183	-
144		74	120	-

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d.Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
145		21	186	-
146		75	198	-
147		78	115	-
148		77	130-133	-
149		56	95	-
150		65	125-130	-
151		45	Öl	-
152		25	100	-
153		54	110	-
154		28	75	-

Beispiel-Nr.	Struktur	Ausbeute (% d. Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel/Verhältnis)
155		53	233	-
156		36	Öl	-
157		58	158-162	-
158		55	-	-
159		53	135-142	-
160		49	120-122	-

Beispiel 161

(5S)-3-(2H-1,4-Benzothiazin-3-on-7-yl)-5-acetylaminoethyl-oxazolidin-2-on



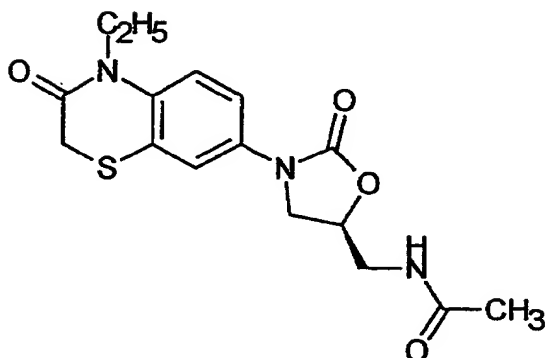
4 g (13,6 mmol) (5S)-3-(Benzothiazol-6-yl)-5-acetylaminoethyl-oxazolidin-2-on werden in 9,6 ml Ethanol und 4,8 ml Hydrazinhydrat 2 Stunden bei 80°C gerührt. Anschließend werden 1,376 g (14,56 mmol) Chloressigsäure und 1,456 g Natriumhydroxid in 14,6 ml Wasser zugesetzt. Das Gemisch wird ca. 30 Minuten am Rückfluß gekocht. Der Ansatz wird auf Wasser gegeben, mit konzentrierter Salzsäure sauer gestellt und 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Das ausgefallene Produkt wird mit Wasser gewaschen und getrocknet.

Ausbeute: 2 g (45% d.Th.)

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 162

(5S)-3-(4-Ethyl-2H-1,4-benzothiazin-3-on-7-yl)-5-acetylamino-methyl-oxazolidin-2-on



612 mg (2 mmol) der Verbindung aus Beispiel 161 werden mit 456 mg (3 mmol) DBU in 4 ml DMF 1 Stunde bei 60°C gerührt. Anschließend werden 374 mg (2,4 mmol) Jodethan zugegeben und 2 Stunden bei 100°C gerührt. Der Ansatz wird auf Wasser gegeben, mit Dichlormethan extrahiert, die organische Phase über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Das Rohprodukt wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/3) chromatographiert.

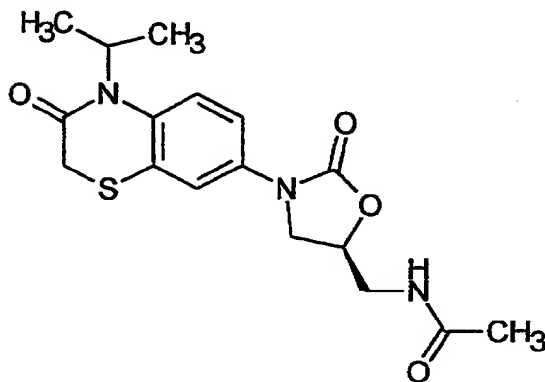
Ausbeute: 180 mg (25% d.Th.)

Schmelzpunkt: 174°C

R_f (Dichlormethan/Methanol= 9/1)= 0,53

Beispiel 163

(5S)-3-(4-Isopropyl-2H-1,4-benzothiazin-3-on-7-yl)-5-acetylamino-methyl-oxazolidin-2-on



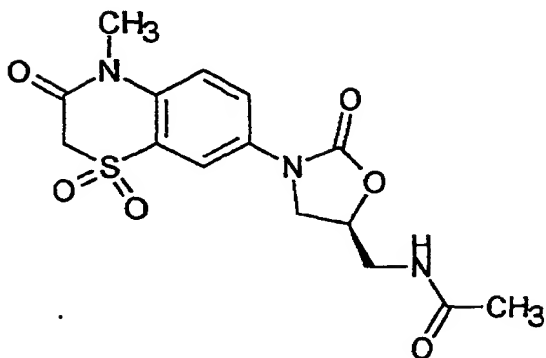
1 g (3,1 mmol) der Verbindung aus Beispiel 161 wird mit 1,95 g (11,5 mmol) Isopropyliodid und 1,285 g (9,3 mmol) Kaliumcarbonat in 45 ml 2-Propanol über Nacht am Rückfluß gekocht. Anschließend wird nochmals die gleiche Menge Isopropyliodid nachgegeben und erneut 24 Stunden gekocht. Der Ansatz wird filtriert, eingeeengt und der Rückstand an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/3) chromatographiert. Das erhaltene Rohprodukt wird mit Ether verrieben.

Ausbeute: 200 mg (29% d.Th.)

Schmelzpunkt: 150°C

Beispiel 164

(5S)-3-(4-Methyl-1,1-dioxo-2H-1,4-benzothiazin-3-on-7-yl)-5-acetylaminoethyl-oxazolidin-2-on



402 mg (1,2 mmol) der Verbindung aus Beispiel 106 werden mit 1,07 g (2,16 mmol) Magnesiummonoperoxyphthal-säuresalz (80%) in 80 ml Dichlormethan 2 Stunden am Rückfluß gekocht. Der Ansatz wird mit Natriumhydrogensulfit-Lösung und Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und einrotiert. Das Rohprodukt wird an Kieselgel (Lauf-mittel: Dichlormethan/Methanol= 100/4) chromatographiert. Das erhaltene Rohprodukt wird in Essigester aufgenommen und durch Zugabe von Petrolether ausgefällt.

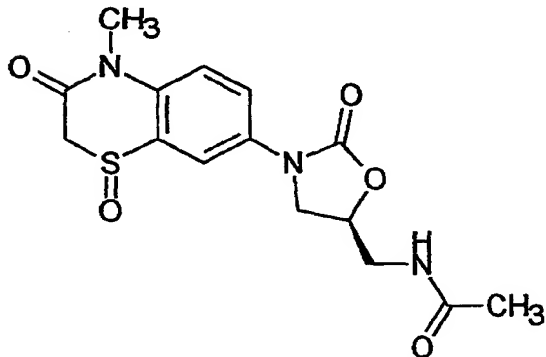
Ausbeute: 45 mg (10% d.Th.)

Schmelzpunkt: 159°C

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100/5)= 0,11

Beispiel 165

(5S)-3-(4-Methyl-1-oxo-2H-1,4-benzothiazin-3-on-7-yl)-5-acetylaminoethyl-oxazolidin-2-on



201 mg (0,6 mmol) der Verbindung aus Beispiel 106 werden mit 445 mg (0,72 mmol) Magnesiummonoperoxyphthal-säuresalz in 40 ml Dichlormethan 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Der Ansatz wird analog Beispiel 164 aufge-arbeitet.

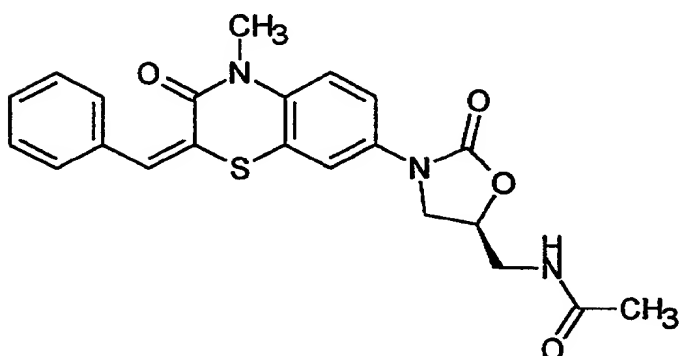
Ausbeute: 28 mg (13% d.Th.)

Schmelzpunkt: 166°C

R_f (Dichlormethan/Methanol= 100 : 5)= 0,07

Beispiel 166

(5S)-3-(2-Benzyliden-4-methyl-2H-1,4-benzothiazin-3-on-7-yl-5-acetylamino-methyl-oxazolidin-2-on



335 mg (0,79 mmol) der Verbindung aus Beispiel 106 werden in 2 ml DMF mit 176 mg (1,6 mmol) Benzaldehyd vor-
gelegt. Anschließend werden 108 mg (1,9 mmol) Natriummethylat zugegeben und 90 Minuten auf 100°C erwärmt. Der
abgekühlte Ansatz wird auf Wasser gegeben und mit Essigester extrahiert. Die organische Phase wird über Natriumsulfat
getrocknet und einrotiert. Der Rückstand wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Methanol= 100/4) chromatogra-
phiert. Das erhaltene Zwischenprodukt wird mit 92 mg (0,057 mmol) Carbonyldiimidazol in 5 ml Tetrahydrofuran über
Nacht bei 60°C gerührt. Der Ansatz wird eingeeengt und der Rückstand an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Metha-
nol= 100/3) chromatographiert.

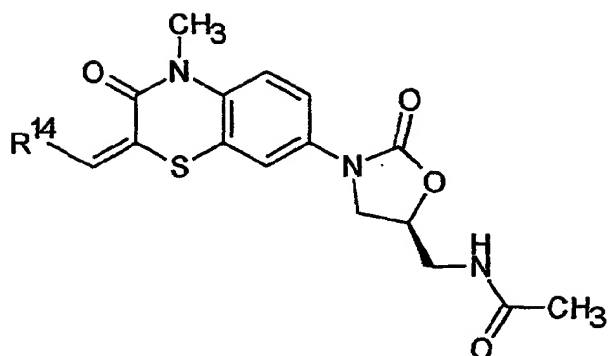
Ausbeute: 110 mg (26% d.Th.)

Schmelzpunkt: 226°C

R_f (Dichlormethan/Methanol = 100/5) = 0,47

Analog zum Beispiel 166 werden die in Tabelle 6 aufgeführten Verbindungen erhalten:

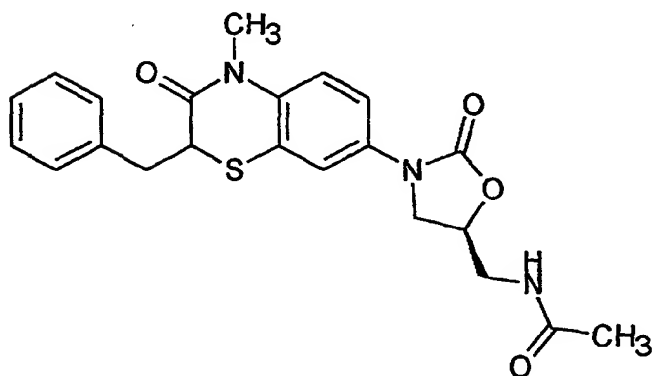
Tabelle 6



Beispiel-Nr.	R ¹⁴	Ausbeute (% d.Th.)	Fp. (°C)	R _f (Laufmittel, Verhältnis)
167		11	135	0,1 (Dichlormethan/ Methanol = 100/2,5)
168		65	237	0,3 (Dichlormethan/ Methanol = 100/5)
169		10	264	0,2 (Dichlormethan/ Methanol = 9/1)

Beispiel 170

(5S)-3-(2-Benzyl-4-methyl-2H-1,4-benzothiazin-3-on-7-yl)-5-acetylaminoethyl-oxazolidin-2-on



250 mg (0,55 mmol) der Verbindung aus Beispiel 166 werden in 100 ml THF mit 50 mg Pd/C (10%) bei 50°C und 3 bar über Nacht hydriert. Der Katalysator wird abfiltriert und das Lösungsmittel einrotiert. Das Rohprodukt wird an Kieselgel (Laufmittel: Dichlormethan/Aceton= 2/1) chromatographiert.

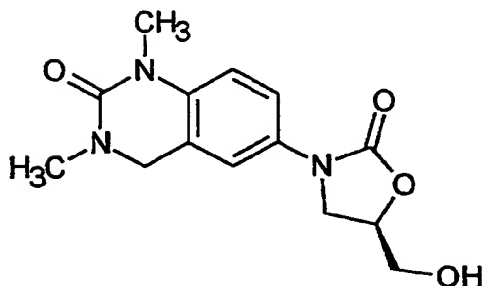
Ausbeute: 205 mg (82% d.Th.)

Schmelzpunkt: 120°C

DE 198 02 239 A 1

Beispiel 171

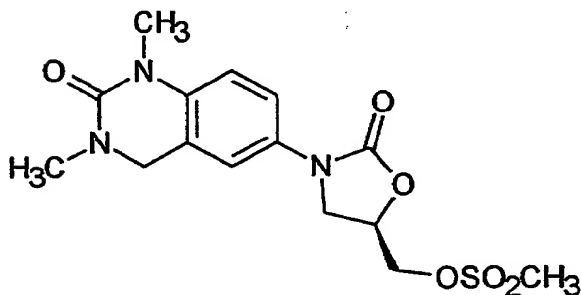
(5R)-3-(1,3-Dimethyl-3,4-dihydro-2(1H)-chinazolinon-6-yl)-5-hydroxymethyl-oxazolidin-2-on



Eine auf -78°C gekühlte, gerührte Lösung von 1,63 g (5,00 mmol) der Verbindung aus Beispiel 45A und 1 mg 1,10-Phenanthrolinhydrat in 25 ml wasserfreiem THF wird bis zum Farbumschlag langsam mit 3,13 ml (5,00 mmol) einer 1,6-molaren Lösung von n-Butyllithium in n-Hexan versetzt. Danach tropft man 0,83 g (5,00 mmol) (R)-(-)-Glycidylbutyrat zu und läßt die Temperatur der Reaktionsmischung innerhalb von 16 h auf Raumtemperatur ansteigen. Dann werden innerhalb von 15 min 20 ml einer gesättigten wäßrigen NH_4Cl -Lösung zugetropft. Die Wasserphase wird mit 3×50 ml Essigester extrahiert, die organischen Phasen werden vereinigt, mit 2×30 ml NaCl -Lösung gewaschen und über MgSO_4 getrocknet. Nach Abdampfen des Lösemittels im Vakuum und Chromatographie des Rückstands an 150 g Kieselgel (Dichlormethan/Methanol= 95/5) erhält man 0,87 g (58% d.Th.) der Titelverbindung als farblose Kristalle. Fp.: 167°C $R_f = 0,21$ (Dichlormethan/Methanol= 95/5)

Beispiel 172

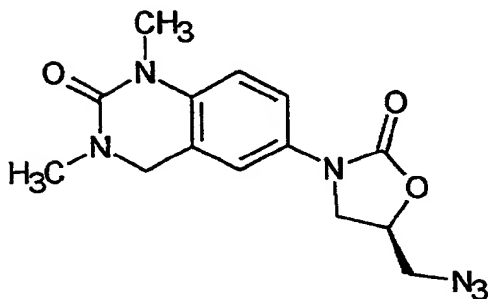
(5R)-3-(1,3-Dimethyl-3,4-dihydro-2(1H)-chinazolin-6-yl)-5-methansulfonyloxymethyl-oxazolidin-2-on



Eine auf 0°C gekühlte, gerührte Lösung von 3,20 g (14,42 mmol) der Verbindung aus Beispiel 171 und 3,40 ml (34,51 mmol) Triethylamin in 80 ml wasserfreiem Dichlormethan wird langsam mit 1,79 ml (23,07 mmol) Methansulfonsäurechlorid versetzt. Man rührt 10 min bei $0-5^{\circ}\text{C}$ nach und rührt das Gemisch in 150 ml Eiswasser ein. Die organische Phase wird abgetrennt, mit 20 ml gesättigter NaHCO_3 -Lösung und 20 ml Eiswasser gewaschen und über MgSO_4 getrocknet. Das Lösemittel wird im Vakuum eingedampft und der Rückstand mit 15 ml Methanol verrührt, abgesaugt und im Hochvakuum bei 70°C getrocknet. Man erhält 4,60 g (85% d.Th.) der Titelverbindung als farblose Kristalle. Fp.: 137°C $R_f = 0,26$ (Dichlormethan/Methanol= 95/5)

Beispiel 173

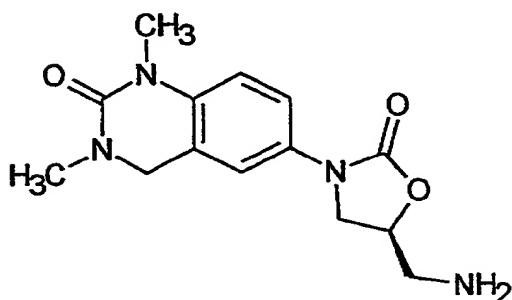
(5R)-3-(1,3-Dimethyl-3,4-dihydro-2(1H)-chinazolinon-6-yl)-5-azidomethyl-oxazolidin-2-on



Eine gerührte Lösung von 4,80 g (13 mmol) der Verbindung aus Beispiel 172 in 30 ml wasserfreiem DMF wird mit 0,91 g (14,04 mmol) Natriumazid versetzt und 1 h bei 70°C gerührt. Man läßt auf Raumtemperatur abkühlen und rührt in 500 ml Eiswasser ein. Der entstandene Niederschlag wird durch Filtration abgetrennt, dreimal mit 20 ml Wasser gewaschen und an der Luft getrocknet. Man erhält 3,70 g (89% d.Th.) der Titelverbindung als helle Kristalle. Schmp.: ab 146°C (Zers.)
R_f = 0,68 (Dichlormethan/Methanol = 9/1)

Beispiel 174

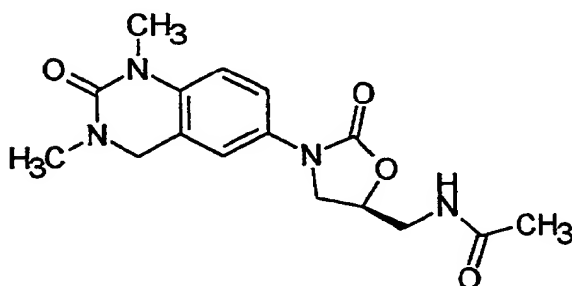
(5S)-3-(1,3-Dimethyl-3,4-dihydro-2(1H)-chinazolinon-6-yl)-5-aminomethyl-oxazolidin-2-on



Eine Lösung von 3,16 g (10 mmol) der Verbindung aus Beispiel 173 in 20 ml DMF wird in Gegenwart von 100 mg Palladium auf Kohle (5%) bei einem Druck von 3 bar Wasserstoff 2 h bei Raumtemperatur hydriert. Der Katalysator wird über Kieselgur abfiltriert und das Filtrat im Vakuum eingedampft. Nach Chromatographie des Rückstands an 80 g Kieselgel (Dichlormethan/Methanol = 9/1) erhält man 2,31 g (77% d.Th.) der Titelverbindung als farblose Kristalle. Fp.: 119°C (Zers.)
R_f = 0,21 (Dichlormethan/Methanol = 9/1)

Beispiel 175

(5S)-3-(1,3-Dimethyl-3,4-dihydro-2(1H)-chinazolinon-6-yl)-5-acetylaminomethyl-oxazolidin-2-on



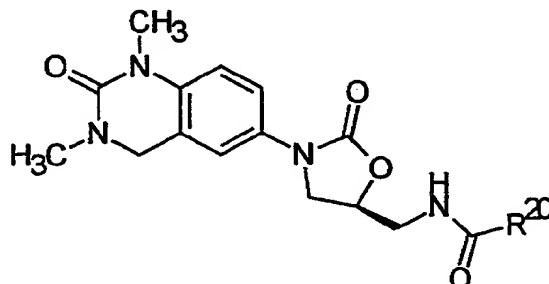
Zu einer gerührten, auf 0°C gekühlten Lösung von 0,51 g (1,75 mmol) der Verbindung aus Beispiel 174 in 6 ml wasserfreiem Pyridin tropft man langsam 0,19 ml (2,63 mmol) Acetylchlorid und rührt 1 h bei 0°C nach. Danach wird das Reaktionsgemisch in Eiswasser eingerührt. Das Gemisch wird im Vakuum zur Trockne eingedampft, der Rückstand

durch Chromatographie an 50 g Kieselgel (Dichlormethan/Methanol= 9/1) gereinigt und das erhaltene Produkt durch Verreiben mit wenig Essigester kristallisiert. Man erhält 300 mg (49% d.Th.) der Titelverbindung als farblose Kristalle. Fp.: 201°C

R_f = 0,29 (Dichlormethan/Methanol = 9 : 1)

Analog zur Vorschrift des Beispiels 175 erhält man die in Tabelle 7 aufgeführten Produkte.

Tabelle 7

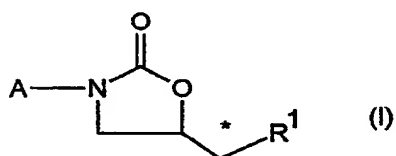


Beispiel-Nr.	R ²⁰	Ausbeute (% d.Th.)	Schmp. (°C)	R _f (Laufmittel, Verhältnis)
176	CH ₂ CH ₃	41	169	0,50 (I, 9:1)
177	OCH ₃	20	Schaum	0,49 (I, 9:1)

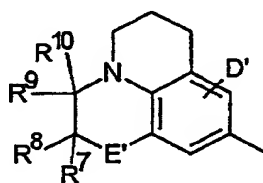
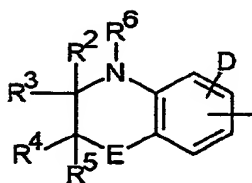
Laufmittel I = Dichlormethan / Methanol

Patentansprüche

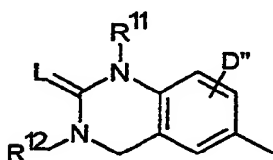
1. Substituierte Oxazolidinone der allgemeinen Formel (I),



in welcher
A für Reste der Formeln



oder



steht,
worin

D, D', und D'', gleich oder verschieden sind und Wasserstoff Carboxy, Halogen, Cyano, Formyl, Trifluormethyl, Nitro, geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy, Alkoxy-carbonyl, Alkylthio oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten,
E und E', gleich oder verschieden sind und die -CH₂-Gruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder einen Rest der Formel -SO oder -SO₂ bedeuten,

L ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Gruppe der Formel= NR¹³ bedeutet,

worin

R¹³ Wasserstoff, Phenyl, Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R², R³, R⁴, R⁵, R⁷, R⁸, R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkenyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, die gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 6-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O substituiert sind, die ihrerseits ein- bis mehrfach durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, Hydroxy oder Halogen substituiert sein können,

oder

R² und R³, R⁴ und R⁵, R⁷ und R⁸ und/oder R⁹ und R¹⁰ gemeinsam Gruppen der Formel= O,= CH₂ oder= CHR¹⁴ bilden, worin

R¹⁴ Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 7-gliedrigen aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach durch Halogen, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R⁶, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoffgeradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy-carbonyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder einen Rest der Formel -CO-R¹⁵ bedeuten,

worin

R¹⁵ Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, ein 5- bis 7-gliedriger aromatischer Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert ist, wobei die unter R¹⁵ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen, Trifluormethyl, Nitro, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R¹ für Azido oder für einen Rest der Formel -OR¹⁶, -O-SO₂-R¹⁷ oder -NR¹⁸R¹⁹ steht,

worin

R¹⁶ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R¹⁷ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,

R¹⁸ und R¹⁹ Wasserstoff bedeuten,

oder

R¹⁸ Wasserstoff bedeutet,

und

R¹⁹ einen Rest der Formel

40



45 bedeutet,

worin

Q ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 8 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl bedeutet, oder

R²⁰ Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Halogen oder Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen substituiert ist, oder

Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen oder einen 5- bis 6-gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O bedeutet, wobei die unter R²⁰ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Halogen, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind,

oder

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzoyloxy, Carboxyl, Halogen oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy-carbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder durch einen 5- bis 6-gliedrigen Heterocyclus aus der Reihe S, N und/oder O substituiert ist,

oder

R²⁰ einen Rest der Formel -NR²³R²⁴ bedeutet,

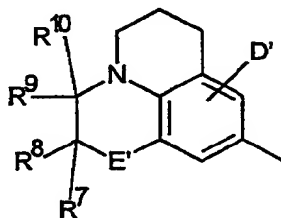
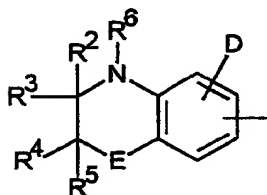
worin

R²³ und R²⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 5 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über N gebundenes Morpholin substituiert ist,

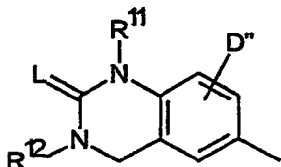
65

R²¹ und R²² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, und deren Stereoisomere und Salze.

2. Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1, in welcher A für Reste der Formeln



oder



steht,
worin

D, D' und D'' gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Carboxy, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Cyano, Formyl, Trifluormethyl oder Nitro bedeuten,
E und E' gleich oder verschieden sind und die -CH₂-Gruppe, ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder einen Rest der Formel -SO oder -SO₂ bedeuten,

L ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder eine Gruppe der Formel -NR¹³ bedeutet,
worin

R¹³ Wasserstoff, Hydroxy oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,
R², R³, R⁴, R⁵, R⁷, R⁸, R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch Phenyl oder Naphthyl substituiert ist, die ihrerseits ein- bis mehrfach durch geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy oder Alkyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen, Hydroxy, Fluor, Chlor oder Brom substituiert sein können,

oder

R² und R³, R⁴ und R⁵, R¹ und R⁸ und/oder R⁹ und R¹⁰ gemeinsam Gruppen der Formel =O, =CH₂ oder =CHR¹⁴ bilden,
worin

R¹⁴ Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl oder Furyl bedeutet, wobei die Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach durch Fluor, Chlor, Brom oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R⁶, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy-carbonyl mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, oder einen Rest der Formel -CO-R¹⁵ bedeuten,
worin

R¹⁵ Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl, Furyl, Imidazolyl, Pyridazolyl, Pyrimidyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenyl oder Naphthyl substituiert ist, wobei die unter R¹⁵ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls ein- bis mehrfach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Trifluormethyl, Nitro, Hydroxy oder durch geradkettiges oder verzweigtes Alkyl oder Alkoxy mit jeweils bis zu 4 Kohlenstoffatomen substituiert sind,

R¹ für Azido oder für einen Rest der Formel -OR¹⁶, -O-SO₂-R¹⁷ oder -NR¹⁸R¹⁹ steht,
worin

R¹⁶ Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Acyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen bedeutet,

R¹⁷ geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Phenyl bedeutet,

R¹⁸ und R¹⁹ Wasserstoff bedeuten,

oder

R¹⁸ Wasserstoff bedeutet,

und

R¹⁹ einen Rest der Formel



bedeutet,
worin

Q ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 6 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl bedeutet, oder

R¹⁸ und R¹⁹ Wasserstoff bedeuten,
 oder
 R¹⁸ Wasserstoff bedeutet,
 und
 R¹⁹ einen Rest der Formel



bedeutet,
 worin

Q ein Sauerstoff- oder Schwefelatom bedeutet,

R²⁰ geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit bis zu 4 Kohlenstoffatomen oder Trifluormethyl bedeutet, oder

R²⁰ Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cycloheptyl, Cyclobutyl oder Cyclohexyl bedeutet, die gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Phenyl substituiert sind, oder

Phenyl, Naphthyl, Pyridyl, Thienyl, Oxazolyl, Furyl, Imidazolyl, Pyridazolyl oder Pyrimidyl bedeutet, wobei die unter R²⁰ aufgeführten Ringsysteme gegebenenfalls bis zu 2-fach gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Hydroxy oder Phenyl substituiert sind,

oder

R²⁰ geradkettiges verzweigtes Alkyl mit bis 3 Kohlenstoffatomen bedeutet, das gegebenenfalls durch Phenoxy, Benzyloxy, Carboxyl, Fluor, Chlor, Brom oder geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy-carbonyl oder Acyl mit jeweils bis zu 3 Kohlenstoffatomen oder durch Pyridyl, Thienyl, Furyl oder Pyrimidyl substituiert ist,

oder

R²⁰ einen Rest der Formel -NR²³R²⁴ bedeutet,

worin

R²³ und R²⁴ gleich oder verschieden sind und Wasserstoff, Phenyl, Pyridyl oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten, das gegebenenfalls durch über N gebundenes Morpholin substituiert ist,

R²¹ und R²² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit bis zu 3 Kohlenstoffatomen bedeuten,

und deren Stereoisomere und Salze.

4. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Arzneimitteln.

5. Arzneimittel, enthaltend Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 1.

1
2
3
4
5
6
7
8
9
10
11
12
13
14
15
16
17
18
19
20
21
22
23
24
25
26
27
28
29
30
31
32
33
34
35
36
37
38
39
40
41
42
43
44
45
46
47
48
49
50
51
52
53
54
55
56
57
58
59
60
61
62
63
64
65
66
67
68
69
70
71
72
73
74
75
76
77
78
79
80
81
82
83
84
85
86
87
88
89
90
91
92
93
94
95
96
97
98
99
100

- Leerseite -